(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro

()



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 15. März 2001 (15.03.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/17973 A2

(51) Internationale Patentklassifikation7:

.____

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/08657

C07D 231/00

(22) Internationales Anmeldedatum:

5. September 2000 (05.09.2000)

(25) Einreichungssprache:

į

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

1644/99 7

7. September 1999 (07.09.1999) CI

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): SYNGENTA PARTICIPATIONS AG [CH/CH]; Schwarzwaldallee 215, CH-4058 Basel (CH).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MAETZKE, Thomas [CH/CH]; Wilhelm-Haas-Weg 12, CH-4142 Münchenstein (CH). WENDEBORN, Sebastian [DE/CH]; Kapellenweg 11, CH-4102 Binningen (CH). STOLLER, André [CH/FR]; 7, rue Charles Wolf, F-68730 Blotzheim (FR).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

 Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: NOVEL HERBICIDES

(54) Bezeichnung: NEUE HERBIZIDE

$$R_{2} \xrightarrow{R_{1}} O \underset{N}{\bigvee} R_{4}$$

$$R_{3} O \underset{G}{\bigvee} R_{5}$$

(I)

(57) Abstract: The invention relates to compounds of formula (I), wherein the substituents have the meaning cited in Claim (1). Said compounds are suitable for utilization as herbicides.

(57) Zusammenfassung: Verbindungen der Formel (I), worin die Substituenten die in Anspruch (1) angegebenen Bedeutungen besitzen, eignen sich zur Verwendung als Herbizide.



Neue Herbizide

Die vorliegende Erfindung betrifft neue, herbizid wirksame Pyrazolinonderivate, Verfahren zu ihrer Herstellung, Mittel, die diese Verbindungen enthalten, sowie ihre Verwendung zum Bekämpfen von Unkräutern, vor allem in Nutzpflanzenkulturen oder zum Hemmen des Pflanzenwachstums.

Pyrazolinonderivate mit herbizider Wirkung sind beispielsweise in WO92/16510 und WO96/21652 beschrieben.

Es wurden nun neue 4-Arylpyrazolinone mit herbiziden und wuchshemmenden Eigenschaften gefunden.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind somit Verbindungen der Formel I

$$R_2 \xrightarrow{R_1 \quad O} N \xrightarrow{R_4} N \xrightarrow{R_5} R_5$$

I,

worin

R₁ und R₃ unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl, Tri(C₁-C₄-alkylsilyl)-C₂-C₄-alkinyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₂-C₆-Halogenalkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, durch Halogen substituiertes C₃-C₆-Cycloalkyl, Benzyl, C₂-C₆-Alkoxyalkyl, C₂-C₆-Alkylthioalkyl, Hydroxy, Mercapto, C₁-C₆-Alkoxy, C₃-C₆-Alkenyloxy, C₃-C₆-Alkinyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₁-C₄-Alkoxycarbonyl, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Alkylsulfinyl, C₁-C₄-Alkylsulfonyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, Di-(C₁-C₄-alkyl)-amino, C₁-C₄-Hydroxyalkyl, Formyl, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino oder C₁-C₄-Alkylsulfonylamino sind, R₂ Phenyl, Naphthyl oder ein 5- oder 6-gliedriger aromatischer Ring ist, der 1 oder 2 Heteroatome ausgewählt aus der Gruppe Stickstoff, Sauerstoff und Schwefel enthalten

- 2 -

kann, wobei der Phenylring, der Naphthylring und der 5- oder 6-gliedrige aromatische Ring durch Halogen, C₃-C₈-Cycloalkyl, Hydroxy, Mercapto, Amino, Amino-C₁-C₆-alkyl, Carboxyl-C₁-C₆-alkyl, Cyano, Nitro oder Formyl substituiert sein können; und/oder

der Phenylring, der Naphthylring und der 5- oder 6-gliedrige aromatische Ring durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkyl, durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkoxy, durch Halogen substituiertes Hydroxy-C₁-C₆-alkyl, durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkoxy- C₁-C₈-alkyl, durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkoxy-C₁-C₆-alkoxy, durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkylcarbonyl, durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkylchio, durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkylsulfinyl, durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkylsulfonyl, durch Halogen substituiertes mono-C₁-C₆-Alkylamino, durch Halogen substituiertes di-C₁-C₆-Alkylamino, durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkylcarbonylamino, durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkylcarbonly(C₁-C₆-Alkyl)-amino, durch Halogen substituiertes C₂-C₆-Alkenyl, durch Halogen substituiertes C3-C6-Alkenyloxy, durch Halogen substituiertes Hydroxy-C₃-C₆-alkenyl, durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkoxy-C₂-C₆-alkenyl, durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkoxy-C₃-C₆-alkenyloxy, durch Halogen substituiertes C₂-C₆-Alkenylcarbonyl, durch Halogen substituiertes C2-C6-Alkenylthio, durch Halogen substituiertes C2-C6-Alkenylsulfinyl, durch Halogen substituiertes C2-C6-Alkenylsulfonyl, durch Halogen substituiertes mono- oder di-C₃-C₆-Alkenylamino, durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkyl-(C₃-C₆-alkenyl)amino, durch Halogen substituiertes C₂-C₆-Alkenylcarbonylamino, durch Halogen substituiertes C2-C6-Alkenylcarbonly(C1-C6-Alkyl)amino, durch Halogen substituiertes C2-C6-Alkinyl, durch Halogen substituiertes C3-C6Alkinyloxy, durch Halogen substituiertes Hydroxy- C_3 - C_6 -alkinyl, durch Halogen substituiertes C_1 - C_6 -Alkoxy- C_3 - C_6 -alkinyl, durch Halogen substituiertes C_1 - C_6 -Alkoxy- C_4 - C_6 -alkinyloxy, durch Halogen substituiertes C_2 - C_6 -Alkinyloxylourch Halogen substituiertes C_2 - C_6 -Alkinylourch Halogen substituiertes C_2 - C_6 -Alkinylourch Halogen substituiertes C_2 - C_6 -Alkinylourch Halogen substituiertes mono- oder di- C_3 - C_6 -Alkinylourch Halogen substituiertes C_2 - C_6 -Alkinylourch Halogen substituiertes C_1 - C_6 -Alkyl- $(C_3$ - C_6 -alkinylourch Halogen substituiertes C_2 - C_6 -Alkinylourch Halogen substit

der Phenylring, der Naphthylring und der 5- oder 6-gliedrige aromatische Ring durch einen Rest der Formel COOR₅₀, CONR₅₁, SO₂NR₅₃R₅₄ oder SO₂OR₅₅ substituiert sein können, worin R₅₀, R₅₁, R₅₂, R₅₃, R₅₄ und R₅₅ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl oder C₃-C₆-Alkinyl oder durch Halogen, Hydroxy, Alkoxy, Mercapto, Amino, Cyano, Nitro, Alkylsulfinyl oder Alkylsulfonyl substituiertes C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl oder C₃-C₆-Alkinyl sind,

R₄ und R₅ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₁₂-Alkyl, C₁-C₁₂-Halogenalkyl, C₁-C₁₂-Hydroxyalkyl, C₃-C₈-Alkenyl, C₃-C₈-Alkinyl, C₁-C₁₀-Alkoxy-C₁-C₈-alkyl, oder C₃-C₈-Alkyl, das ein oder zwei Sauerstoffatome enthalten kann, C₁-C₁₀-Alkylthio-C₁-C₈-alkyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, das 1 oder 2 Heteroatome ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff und Schwefel enthält, C₃-C₈-Halogencycloalkyl, C₃-C₈-Halogencycloalkyl, das 1 oder 2 Heteroatome ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff und Schwefel enthält, Phenyl oder mit Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkoxy, Nitro oder Cyano substituiertes Phenyl sind, oder R₄ und R₅ unabhängig voneinander ein 5-oder 6-gliedriger Ring sind, der Heteroatome ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff enthalten kann, oder

 R_4 und R_5 gemeinsam mit den Atomen, an die sie gebunden sind, einen 5- bis 8-gliedrigen Ring bilden,

der 1 oder 2 Sauerstoffatome, Schwefelatome oder Gruppen NR $_6$ enthalten kann, worin R $_6$ Wasserstoff, C $_1$ -C $_4$ -Alkyl, C $_1$ -C $_6$ -Alkylcarbonyl, C $_1$ -C $_6$ -Alkylsulfonyl, C $_3$ -C $_6$ -Alkenyl oder C $_3$ -C $_6$ -Alkinyl ist, und der mit Halogen, Hydroxy, C $_1$ -C $_{10}$ -Alkyl, C $_1$ -C $_{10}$ -Alkoxy, C $_1$ -C $_{10}$ -Halogenalkyl, C $_3$ -C $_6$ -Cycloalkyl, Phenyl oder Benzyl substituiert sein kann; oder der mit Halogen, C $_1$ -C $_6$ -Alkyl, C $_1$ -C $_6$ -Halogenalkyl, C $_3$ -C $_6$ -Cycloalkyl, Hydroxy, C $_1$ -C $_6$ -Alkoxy, C $_1$ -C $_6$ -Alkoxy, C $_1$ -C $_6$ -Halogenalkoxy oder Nitro substituiertem Phenyl oder mit

Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkoxy oder Nitro substituiertem Benzyl substituiert sein kann; oder der mit CH₂-Heteroaryl, wobei der Arylteil 5-oder 6-gliedrig ist, oder mit Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₆-Cycloalkyl, Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkoxy oder Nitro substituiertem CH₂-Heteroaryl, wobei der Arylteil 5-oder 6-gliedrig ist, substituiert sein kann; oder

der mit Heteroaryl, wobei der Arylteil 5- oder 6-gliedrig ist, oder mit Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkoxy, Cycloalkyl oder Nitro substituiertem Heteroaryl, wobei der Arylteil 5-oder 6-gliedrig ist, substituiert sein kann; und der eine annelierte oder spirogebundene 2 bis 6 Kohlenstoffatome enthaltende Alkylenoder Alkenylenkette enthalten kann, welche durch Sauerstoff- oder Schwefelatome unterbrochen sein kann,

G Wasserstoff, -C(X₁)-R₃₀, -C(X₂)-X₃-R₃₁, -C(X₄)-N(R₃₂)-R₃₃, -SO₂-R₃₄, ein Alkali-, Erdalkali-, Sulfonium- oder Ammoniumkation, -P(X₅)(R₃₅)-R₃₆ oder -CH₂X₆C(X₇)-R₃₇, -CH₂X₈C(X₉)-X₁₀-R₃₈, -CH₂X₁₁C(X₁₂)-N(R₃₉)-R₄₀ oder -CH₂X₁₃SO₂-R₄₁ ist, worin X₁, X₂, X₃, X₄, X₅, X₆, X₇, X₈ X₉, X₁₀, X₁₁, X₁₂ und X₁₃ unabhängig voneinander Sauerstoff oder Schwefel und R₃₀, R₃₁, R₃₂, R₃₃, R₃₄, R₃₅, R₃₆, R₃₇, R₃₈, R₃₉, R₄₀ und R₄₁ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₁₂-Alkyl oder mit Halogen, Formyl, Cyano, Nitro, Tri- C₁-C₆-alkylsilyl, Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Alkylcarbonyl, Amino, C₁-C₆-Alkylcarbonylthio, C₁-C₆-alkylcarbonylamino, Mercapto, C₁-C₆-Alkylthio, C₁-C₆-Alkylcarbonyl, C₁-C₆-Alkylcarbonylamino, C₁-C₆-Alkylthiocarbonylamino, C₁-C₆-Alkylthiocarbonylamino, C₁-C₆-Alkylthiocarbonylamino, C₁-C₆-Alkylthiocarbonylamino, C₁-C₆-Alkylthiocarbonylamino, C₁-C₆-Alkylthiocarbonylamino, C₁-C₆-Alkylthiocarbonyloxy, C₁-C₆-Alkylthiocarbonyloxy,

C₂-C₁₂-Alkenyl, C₃-C₁₂-Cycloalkyl, mit Halogen, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkylcarbonyloxy, C₁-C₆-Thioalkyl, C₁-C₆-Alkylcarbonylthio, C₁-C₆-Alkylamino, C₁-C₆-Alkylcarbonylamino, Tri- C₁-C₆-alkylsilyl oder Tri- C₁-C₆-alkylsilyloxy substituiertes C₃-C₆-Cycloalkyl; Phenyl oder mit Alkoxy, Halogen, C₁-C₆-Halogenalkyl, Nitro, Cyano, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkylcarbonyloxy, C₁-C₆-Thioalkyl, C₁-C₆-Alkylcarbonylthio, C₁-C₆-Alkylamino, C₁-C₆-Alkylcarbonylamino, Tri- C₁-C₆-alkylsilyl oder Tri- C₁-C₆-alkylsilyloxy substituiertes Phenyl; Heteroaryl oder mit Halogen, C₁-C₆-Halogenalkyl, Nitro, Cyano, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-A

Alkoxy, C_1 - C_6 -Alkylcarbonyloxy, C_1 - C_6 -Thioalkyl, C_1 - C_6 -Alkylcarbonylthio, C_1 - C_6 -Alkylcarbonylamino, Tri- C_1 - C_6 -alkylsilyl oder Tri- C_1 - C_6 -alkylsilyloxy substituiertes Heteroaryl; bedeuten, und

 R_{34} zusätzlich C_2 - C_{20} -Alkenyl oder mit Halogen, C_1 - C_6 -Alkylcarbonyl, C_1 - C_6 -Alkylcarbonyloxy, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Thioalkyl, C_1 - C_6 -Alkylthiocarbonyl, C_1 - C_6 -Alkylcarbonylthio, C_1 - C_6 -Alkylsulfonyl, C_1 - C_6 -Alkylsulfinyl, C_1 - C_6 -Alkylaminosulfonyl, C_1 - C_6 -Alkylsulfonyloxy, C_1 - C_6 -Alkylsulfonylamino, C_1 - C_6 -Alkylamino, C_1 - C_6 -Alkylsulfonyloxy, C_1 - C_6 -Alkylsulfonylamino, C_1 - C_6 -Alkylamino, C_1 - C_6 -Alkylamino, C_1 - C_6 -Alkylcarbonylamino, C_1 - C_6 -Alkylcarbonylamino, C_1 - C_6 -Alkylcarbonylamino, C_1 - C_6 -Alkylsilyl, C_3 - C_8 -Heterocyclyl, C_1 - C_6 -Alkylsilyl, C_1 - C_6 -Alkylsilyloxy, Phenyl, substituiertem Phenyl, Heteroaryl oder substituiertem Heteroaryl substituiertes C_2 - C_2 -Alkenyl; oder

 C_2 - C_{20} -Alkinyl oder mit Halogen, C_1 - C_6 -Alkylcarbonyl, C_1 - C_6 -Alkoxycarbonyl, C_1 - C_6 -Alkylcarbonyloxy, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Thioalkyl, C_1 - C_6 -Alkylthiocarbonyl, C_1 - C_6 -Alkylcarbonylthio, C_1 - C_6 -Alkylsulfonyl, C_1 - C_6 -Alkylsulfinyl, C_1 - C_6 -Alkylaminosulfonyl, C_1 - C_6 -Alkylsulfonyloxy, C_1 - C_6 -Alkylsulfonylamino, C_1 - C_6 -Alkylamino, C_1 - C_6 -Alkylcarbonylamino, C_1 - C_6 -Alkylsilyl, C_1 - C_1 -

 C_3 - C_6 -Cycloalkyl mit Halogen, C_1 - C_6 -Halogenalkyl, C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkylcarbonyloxy, C_1 - C_6 -Alkylcarbonylthio, C_1 - C_6 -Alkylcarbonylamino, C_1 - C_6 -Alkylcarbonylamino, Tri- C_1 - C_6 -alkylsilyl oder Tri- C_1 - C_6 -alkylsilyloxy substituiertes C_3 - C_8 -Cycloalkyl; oder

Heteroaryl oder mit Halogen, C_1 - C_6 -Halogenalkyl, Nitro, Cyano, C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkylcarbonyloxy, C_1 - C_6 -Alkylcarbonylthio, C_1 - C_6 -Alkylcarbonylamino, C_1 - C_6 -Alkylcarbonylamino, Tri- C_1 - C_6 -alkylsilyl oder Tri- C_1 - C_6 -alkylsilyloxy substituiertes Heteroaryl; oder

Heteroaryloxy, substituiertes Heteroaryloxy, Heteroarylthio, substituiertes Heteroarylthio, Heteroarylamino, substituiertes Heteroarylamino, Diheteroarylamino, substituiertes Diheteroarylamino, Phenylamino, substituiertes Phenylamino, Diphenylamino, substituiertes Diphenylamino, Cycloalkylamino, substituiertes Cycloalkylamino, Dicycloalkylamino, substituiertes Dicycloalkylamino, Cycloalkoxy oder substituiertes Cycloalkoxy ist, sowie Salze und Diastereomere der Verbindungen der Formel I.

- 6 -

Die in den Substituentendefinitionen vorkommenden Alkylgruppen können geradkettig oder verzweigt sein und stehen beispielsweise für Methyl, Ethyl, n-Propyl, iso-Propyl, n-Butyl, sek.-Butyl, iso-Butyl, tert.-Butyl, Pentyl und Hexyl sowie verzweigte Isomere davon.

Geeignete Alkenyl- und Alkinylgruppen sowie Alkoxy- und Alylthiogruppen und andere, eine Alkyleinheit enthaltende Gruppen leiten sich von den genannten Alkylgruppen ab. Beispiele für erfindungsgemäss in Frage kommende Cycloalkylgruppen sind Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl und Cyclooctyl. Halogensubstituenten bedeuten bevorzugt Fluor, Chlor oder Brom. Beispiele für 5- und 6-gliedrige aromatische Ringe mit Heteroatomen sind Thiophenyl, Furanyl und Pyridinyl. Als 5- bis 8-gliedrige Heteroaryle und Heterocycloalkyle sind beispielsweise Pyrazolidin, 1,2,3,6-Tetrahydropyridazin, Hexahydropyridazin, 1,4,5-Oxadiazepan, 1,4,5-Thiadiazepan und 1,4,5-Oxadiazoxan zu nennen.

Die Erfindung umfaßt ebenfalls die Salze, die die Verbindungen der Formel I vorzugsweise mit Aminen, Alkali- und Erdalkalimetallbasen oder quaternären Ammoniumbasen bilden können. Geeignete Salzbildner sind beispielsweise in WO98/41089 beschrieben.

Die Erfindung umfaßt ebenfalls die Salze, die die Verbindungen der Formel I mit Aminen, Alkali- und Erdalkalimetallbasen oder quaternären Ammoniumbasen bilden können. Unter den Alkali- und Erdalkalimetallhydroxiden als Salzbildner sind die Hydroxide von Lithium, Natrium, Kalium, Magnesium oder Calcium hervorzuheben, insbesondere aber die von Natrium oder Kalium.

Als Beispiele für zur Ammoniumsalzbildung geeignete Amine kommen sowohl Ammoniak wie auch primäre, sekundäre und tertiäre C₁-C₁₈-Alkylamine, C₁-C₄-Hydroxyalkylamine und C₂-C₄-Alkoxyalkylamine in Betracht, beispielsweise Methylamin, Ethylamin, n-Propylamin, iso-Propylamin, die vier isomeren Butylamine, n-Amylamin, iso-Amylamin, Hexylamin, Heptylamin, Octylamin, Nonylamin, Decylamin, Pentadecylamin, Hexadecylamin, Heptylamin, Octadecylamin, Methyl-ethylamin, Methyl-iso-propylamin, Methyl-hexylamin, Methyl-nonylamin, Methyl-pentadecylamin, Methyl-octadecylamin, Ethyl-butylamin, Ethyl-heptylamin, Ethyl-octylamin, Hexyl-heptylamin, Hexyl-octylamin, Dimethylamin, Diethylamin, Di-n-propylamin, Di-iso-propylamin, Di-n-butylamin, Di-n-amylamin, Di-iso-amylamin, Dihexylamin, Diheptylamin, Dioctylamin, Ethanolamin, n-Propanolamin, iso-Propanolamin, N,N-Diethanolamin, N-Ethylpropanolamin, N-Butylethanolamin, Allylamin, n-Butenyl-2-amin, n-Pentenyl-2-amin, 2,3-Dimethylbutenyl-2-

-7-

amin, Di-butenyl-2-amin, n-Hexenyl-2-amin, Propylendiamin, Trimethylamin, Triethylamin, Tri-n-propylamin, Tri-iso-propylamin, Tri-n-butylamin, Tri-iso-butylamin, Tri-sek.-butylamin, Tri-n-amylamin, Methoxyethylamin und Ethoxyethylamin; heterocyclische Amine wie z.B. Pyridin, Chinolin, iso-Chinolin, Morpholin, Piperidin, Pyrrolidin, Indolin, Chinuclidin und Azepin; primäre Arylamine wie z.B. Aniline, Methoxyaniline, Ethoxyaniline, o,m,p-Toluidine, Phenylendiamine, Benzidine, Naphthylamine und o,m,p-Chloraniline; insbesondere aber Triethylamin, iso-Propylamin und Di-iso-propylamin.

Bevorzugte quarternäre Ammoniumbasen, die zur Salzbildung geeignet sind, entsprechen z.B. der Formel [N($R_a R_b R_c R_d$)]OH, worin R_a , R_b , R_c und R_d unabhängig voneinander C_1 - C_4 Alkyl bedeuten. Andere geeignete Tetraalkylammoniumbasen mit anderen Anionen können beispielsweise durch Anionenaustauschreaktionen erhalten werden.

Bevorzugte Verbindungen der Formel I sind dadurch gekennzeichnet, daß R_1 und R_3 unabhängig voneinander C_1 - C_4 -Alkyl, insbesondere Methyl oder Ethyl, C_2 - C_4 -Alkinyl, insbesondere Ethinyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, insbesondere Methoxy, C_1 - C_4 -Alkylthio, insbesondere Methylthio, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, insbesondere Chlormethyl und Chlorethyl, Formyl, C_1 - C_4 -Alkylcarbonyl, insbesondere Acetyl, oder C_1 - C_4 -Alkylamino oder Di- $(C_1$ - C_4)-alkylamino sind. Hiervon sind Methyl, Ethyl, Ethinyl und Methoxy besonders bevorzugt.

In einer weiteren Gruppe bevorzugter Verbindungen der Formel I bedeutet R₂ Phenyl, 2-Thiophenyl, 3-Thiophenyl, 2-Furanyl, 3-Furanyl, 2-Pyridinyl, 3-Pyridinyl oder 4-Pyridinyl, wobei Phenyl besonders bevorzugt ist. Bevorzugt sind auch die entsprechenden substituierten Ringsysteme, wobei als Substituenten Halogen, Hydroxy, Mercapto, Amino, Cyano, Nitro, Formyl, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl und C₃-C₈-Cycloalkyl in Frage kommen.

Andere bevorzugte Verbindungen der Formel I sind dadurch gekennzeichnet, dass R_4 und R_5 unabhängig voneinander C_1 - C_{12} -Alkyl, C_1 - C_{10} -Alkoxy- C_1 - C_8 -alkyl oder C_3 - C_8 -Alkyl, das ein oder zwei Sauerstoffatome enthalten kann, sind, oder R_4 und R_5 gemeinsam mit den Atomen, an die sie gebunden sind, einen gesättigten, 5- bis 8-, insbesondere 6- oder 7-gliedrigen Ring bilden. Besonders bevorzugt bilden R_4 und R_5 gemeinsam einen Rest -CH₂CH₂-O-CH₂CH₂- oder -(CH₂)₄-, wobei diese Reste mit C_1 - C_{10} -Alkyl, C_1 - C_{10} -Alkoxy , C_1 - C_6 -Alkoxy oder Hydroxyl substituiert sein können und eine 2 bis 6

-8-

Kohlenstoffatome enthaltene Alkylen- oder Alkenylenkette tragen können, welche durch Sauerstoff unterbrochen sein kann.

Weitere bevorzugte Verbindungen der Formel I weisen als Substituenten G Wasserstoff oder COR₃₀, insbesondere Pivaloyl, C(O)X₃R₃₁ oder SO₂R₃₄ auf, worin X₃ Sauerstoff oder Schwefel, R₃₁ C₁-C₁₂-Alkyl, C₁-C₁₂-Halogenalkyl, C₂-C₁₂-Alkenyl, C₁-C₁₂-Alkoxyalkyl, C₃-C₁₂-Cycloalkyl oder Phenyl, und R₃₄ C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, Phenyl, mit Chlor, Cyano oder Methyl substituiertes Phenyl; oder Heteroaryl oder mit Chlor, Cyano oder Methyl substituiertes Heteroaryl ist.

In einer weiteren bevorzugte Gruppe von Verbindungen der Formel I sind R_1 und R_3 unabhängig voneinander C_1 - C_4 -Alkyl, insbesondere Methyl oder Ethyl, C_2 - C_4 -Alkinyl, insbesondere Ethinyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, insbesondere Methoxy oder C_1 - C_4 -Alkylthio, insbesondere Methylthio, ist R_2 Phenyl, 2-Thiophenyl, 3-Thiophenyl, 2-Furanyl oder 3-Furanyl, sind R_4 und R_5 unabhängig voneinander C_1 - C_{12} -Alkyl oder R_4 und R_5 gemeinsam mit den Atomen, an die sie gebunden sind, einen Rest - CH_2CH_2 -O- CH_2CH_2 - oder - $(CH_2)_4$ -, wobei diese Reste mit C_1 - C_{10} -Alkyl oder C_1 - C_6 -Alkoxy- C_1 - C_6 -alkoxy substituiert sein können und ist G Wasserstoff oder COR_{30} , insbesondere Pivalyl, oder $C(O)X_3R_{31}$ auf, worin X_3 Sauerstoff und R_{31} C_1 - C_{12} -Alkyl, C_3 - C_{12} -Cycloalkyl oder Phenyl ist.

Die Verbindungen der Formel I können über an sich bekannte, z.B. in WO97/02243 oder den unten genannten Literaturstellen beschriebene Verfahren hergestellt werden, indem man z.B. den aromatischen Ring R₂ einführt durch Pd(0) katalysierte Kreuzkupplung von aromatischen Zinnverbindungen wie z.B. Phenyl- Zinntrialkylverbindungen, (Stille, J.K. Angew. Chem. Int.Ed. Engl. 1986, 25, 508. Kwon, H.B.; McKee, B.H.; Stille, J.K. J. Org. Chem. 1990, 55, 3114), oder Zinkverbindungen wie z.B. Phenyl-Zinkhalogeniden (Negishi, E.; Valente, L.F.; Kobayashi, M. J. Am. Chem. Soc. 1980. 102, 3298. Knochel, P.; Singer, R. *Chem. Rev.* 1993, *93*, 2117), oder aromatischen Borsäuren wie z.B. Furanyl-Borsäuren (Miyaura; N.; Yanagi, T.; Suzuki, A. *Synth. Commun.* 1981, *11*, 513), oder aromatischen Borsäureesterm wie z.B. Phenyl-Borsäuredialkylesterm (Sato, M.; Miyaura, N.; Suzuki, A. *Chem. Lett.* 1989, 1405. Watanabe, T.; Miyaura, N.; Suzuki, A. *Synlett* 1992, *3*, 207), oder aromatischen Grignardverbindungen wie z.B. Phenyl-Magnesiumbromid (Jendrella, H.; Chen, I. J., Synthesis 1990, 827; Widdowson, D. A.; Zhang, Y. Z., Tetrahedron 1986, 42, 2111) mit den Halogenverbindungen II (Hal = Chlor, Brom oder lod).

Die Verbindung der Formel II kann analog wie in WO97/02243 beschrieben hergestellt werden oder beispielsweise nach folgendem Schema für II mit R_1 , $R_2 = CH_2CH_3$ (Hal = CI, Br, I)

Die entsprechende Dimethylverbindung (II mit R_1 , R_2 = CH_3) kann beispielsweise nach folgendem Schema hergestellt werden:

- 10 -

$$H_3C$$
 CH_3
 CH_3

Eine andere Methode zur Herstellung der erfindungsgemässen Verbindungen basiert auf der Kupplung des Malonsäureesters IV oder Malondiamids V mit einem substituierten Hydrazin III. R7- R10 kann dabei Wasserstoff und/oder Alkyl, insbesondere C1-C6-Alkyl, und/oder Aryl, vorzugsweise Phenyl und Naphthyl, sein.

$$\begin{array}{c} R_1 \\ OMe \\ IV \\ Oder \\ HN \\ R_3 \\ OMe \\ HN \\ R_5 \\ R_3 \\ OMe \\ R_4 \\ R_7 \\ R_9 \\ R_7 \\ R_9 \\ R_8 \\ OMe \\ R_1 \\ OMe \\ R_4 \\ OMe \\ R_4 \\ OMe \\ R_7 \\ OMe \\ R_8 \\ OMe \\ OMe \\ R_8 \\ OMe \\ O$$

Der Malonsäureester IV oder das Malondiamid V kann beispielsweise durch Pd(0) katalysierte Kreuzkupplung nach folgendem Schema hergestellt werden:

WO 01/17973

Die Suzuki-, Stille- oder Negishi-Kupplung von VI nach VII kann dabei entsprechend oben genannter Vorschriften durchgeführt werden (Hal1 = Br oder I), Diazotierung und Sandmeyer Reaktion (Vogel's Textbook of Pratical Organic Chemsitry, 5th Edition, B.S. Furniss, A.J. Hannaford, P.W.G. Smith, A.R. Tatchell; Longman Scientific & Technical 1989, page 923) führen zu Halogenverbindungen VIII (Hal₂ = Cl, Br oder I), die direkt zum Phenylmalonate IV durch Pd(0)-Kreuzkupplungen umgesetzt werden können (Kawatsura, M.; Hartwig, J.F. J. Am. Chem. Soc. 1999, 121, 1473). Ausgehend von VIII sind durch analoge Pd(0)-Kreuzkupplungen Malodinitrile IX erhältlich, aus denen Amide V erhältlich sind.

Verbindungen der Formel I, worin G Wasserstoff ist, können auch hergestellt werden, indem man eine Verbindung der Formel XXX

worin R4 und R5 die oben angegebene Bedeutung haben, mit einer Verbindung der Formel VIII

worin R₁, R₂ und R₃ die unter Formel I angegebene Bedeutung haben und Hal für Chlor, Brom oder Jod steht, in Gegenwart eines inerten Lösungsmittels, einer Base und eines Palladiumkatalysators bei Temperaturen von 30 bis 250 °C umsetzt. Die Reaktion wird vorzugsweise unter Inertgasatmosphäre durchgeführt.

Die Verbindungen der Formel XXX sind bekannt oder nach bekannten Verfahren, wie beispielsweise in J. Chem. Soc. Perkin Trans. 1 (1987), (4), 877-884 beschrieben, herstellbar. Die Verbindungen der Formel VIII können beispielsweise nach bekannten Methoden wie z.B. Sandmeyer-Reaktion aus den entsprechenden Anilinen der Formel VI

$$H_2N$$
 R_3
 R_2 (VI),

worin R₁ und R₃ die unter Formel I angegebenen Bedeutungen haben, über die Diazoniumsalze hergestellt werden. Derartige Reaktionen sind beispielsweise in Vogel's Textbook of Practical Organic Chemistry, 5th Edition, B.S. Furniss, A.J. Hannaford, P.W.G. Smith, A.R. Tatchell; Longman Scientific & Technical 1989, Seite 923 beschrieben. Die

Verbindungen der Formel VI sind bekannt, teilweise kommerziell erhältlich oder können analog zu bekannten hergestellt werden.

Geeignet für diese Reaktion sind Basen, wie Tri-Alkalimetallphosphate, Alkali- und Erdalkalimetallhydride, Alkali- und Erdalkalimetallamide oder Alkalimetallakoholate, beispielsweise Tri-Kaliumphosphat, Natriumhydrid, Lithiumdiisopropylamid (LDA), Na-tert.-Butylat oder K-tert.Butylat. Besonders bevorzugt sind Na-tert.-Butylat, K-tert.Butylat sowie Trikaliumphosphat.

Geeignete Lösungsmittel sind beispielsweise aromatische Kohlenwasserstoffe wie z.B. Xylol oder Toluol, Ether wie Tetrahydrofuran, Dioxan oder Ethylenglykoldimethylether, Dimethylsulfoxid oder tertiäre Amide wie Dimethylformamid, N-Methylpyrrolidinon oder Dimethylacetamid oder acyclische Harnstoffe wie N,N'-Dimethylpropylenharnstoff.

Die für die C-C-Verknüpfungsreaktion einer Verbindung der Formel XXX mit einer Verbindung der Formel VIII in Betracht kommenden Palladiumkatalysatoren sind generell Palladium(II)- oder Palladium(0)-Komplexe wie z.B. Palladium(II)-dihalogenide, Palladium(II)-acetat, Palladium(II)-sulfat, Bis-(triphenylphosphin)-palladium(II)-dichlorid, Bis-(tricyclopentylphosphin)-palladium(II)-dichlorid, Bis-(tricyclohexylphosphin)-palladium(II)dichlorid, Bis-(dibenzylidenaceton)-palladium(0) oder Tetrakis-(triphenylphosphin)palladium(0). Der Palladiumkatalysator kann auch aus Palladium(II)- oder Palladium(0)-Verbindungen durch Komplexierung mit den gewünschten Liganden 'in situ' hergestellt werden, indem z.B. das zu komplexierende Palladium(II)-Salz beispielsweise Palladium(II)dichlorid (PdCl₂) oder Palladium(II)-acetat (Pd(OAc)₂) zusammen mit dem gewünschten Liganden beispielsweise Triphenylphosphin (PPh₃), tricyclopentylphosphin oder Tricyclohexylphosphin zusammen mit dem gewählten Lösungsmittel, eine Verbindung der Formel VIII, eine Verbindung der Formel XXX und Base vorgelegt wird. Bidendate Liganden kommen auch in Frage, wie zum Beispiel 1,1'-Bis-(Diphenylphosphino)ferrocen oder 1,2-Bis-(Diphenylphosphino)ethan. Durch Erwärmung des Reaktionsmediums bildet sich dann 'in situ' der für die C-C-Kopplungsreaktion gewünschte Palladium(II)- bzw. Palladium(0)-Komplex, welcher dann die C-C-Kopplungsreaktion startet.

Die Palladiumkatalysatoren werden in einer Menge von 0,001 – 50 Mol%, bevorzugt in einer Menge von 0,1 – 15 Mol% bezogen auf die Verbindung der Formel VIII eingesetzt.

Die Reaktionstemperaturen werden in Abhängigkeit des verwendeten Lösungsmittels und gegebenenfalls des Drucks gewählt. Vorzugsweise wird die Reaktion bei Atmosphärendruck durchgeführt.

Eine weitere Synthesevariante verläuft über die Orthofunktionalisierung eines Bi-Aromaten: Hierbei ist zu beachten, dass vor der Einführung des zweiten ortho-Substituenten (R₃) eine gegebenenfalls vorhandene ortho-CH₂-Position vor kompetitiver Metallierung geschützt werden muss.

$$R_1$$
 R_3
 $EtOC(O)CI$
 $Toluol$
 XV
 XV
 XVI
 $ACOH, HCI$
 H_2O
 $ACOH, HCI$
 $ACOH, HC$

Verbindungen des Typs If können durch Aminalbildung mit Aldehyden (hier mit Formaldehyd) zyklisiert werden. Ic ist durch Reaktion von Hydrazinalkohlen wie

beispielsweise IIIa mit IV +
$$\frac{\text{NH}_2}{\text{NH}_2}$$
 OH $\frac{\text{Xylol, } 140^{\circ}\text{C}}{\text{OH}}$ R2 $\frac{\text{R2}}{\text{NH}}$ OH $\frac{\text{R3}}{\text{O}}$ OH; $R_5 = \text{H}$) $\frac{30\%}{\text{HCHO in H}_2\text{O}}$, THF, 80°C $\frac{\text{R1}}{\text{R3}}$ O $\frac{\text{R1}}{\text{R3}}$

Die folgenden Zwischenprodukte der Formel XIX, die in den oben beschriebenen Synthesen zur Anwendung kommen und speziell dafür entwickelt wurden, sind neu und stellen ebenfalls einen Gegenstand der vorliegenden Erfindung dar:

worin R_0 COOR₃, COOR₈, CONR₇R₉, CONR₈R₁₀ oder Cyano und R_{00} Wasserstoff, COOR₇, COOR₈, CONR₇R₉, CONR₈R₁₀ oder Cyano ist, und R_7 . R_8 , R_9 und R_{10} sowie R_1 , R_2 und R_3 die oben angegebene Bedeutung haben, wobei R_1 und R_3 nicht gleichzeitig Wasserstoff sind.

Bevorzugte Zwischenprodukte entsprechen den Formeln

$$R_7$$
 R_8
 R_9
 R_1
 R_2
 R_3
 R_1
 R_2
 R_3
 R_4
 R_5
 R_5
 R_7
 R_8
 R_1
 R_2
 R_3
 R_4
 R_5
 R_5
 R_5
 R_7
 R_8
 R_1
 R_2
 R_3

worin die Substituenten die angegebenen Bedeutungen haben.

Auch die folgenden Zwischenprodukte der Formel VIII, die in den oben beschriebenen Synthesen zur Anwendung kommen und speziell dafür entwickelt wurden, sind neu und stellen ebenfalls einen Gegenstand der vorliegenden Erfindung dar:

worin R_1 , R_2 und R_3 die oben angegebenen Bedeutungen haben, und Hal Chlor, Brom oderJod ist, wobei Hal verschieden von Jod ist, wenn R_1 und R_3 Methyl sind, und R_2 Phenyl ist.

Für die erfindungsgemässen Verbindungen benötigte Hydrazinkomponenten können nach einem neuen Verfahren hergestellt werden. Dieses ist somit auch Gegenstand der vorliegenden Erfindung. Dieses Verfahren ist dadurch gekennzeichnet, dass die letzte Stufe in wasserfreiem Alkohol direkt mit wasserfreier Halogenwasserstoffsäure oder mit in situ erzeugter Halogenwasserstoffsäure, z.B. aus der Einwirkung von Methanol auf Acetylchlorid, durchgeführt wird.

HN R
$$(CH)$$
 (CH) $(C$

In situ, und dies ist bevorzugt, kann die Halogenwasserstoffsäure durch Umsetzung von wasserfreiem Alkohol wie Methanol, mit einem Acylhalogenid wie Acetylhalogenid erzeugt werden. Bevorzugte Halogenwasserstoffsäure ist Chlorwasserstoffsäure.

Der Substituent G kann durch Reaktion der Verbindungen vom Typ I mit organischen oder anorganischen Säuren unter wasserentziehenden Bedingungen bzw in Gegenwart eines Kupplungsreagenz eingeführt werden. Auch Säurechloride und Säureanhydride eignen sich hierzu gut. Dabei ist zu beachten, dass - in Abhängigkeit der Art der Substituenten R_1, R_3, R_4 und R_5 - R_{10} die Verbindung der Formel I als geometrisches und/oder optisches Isomerengemisch sowie als Tautomerengemisch vorliegen kann. Für G = H kann zum Beispiel Verbindung I in den folgenden drei sich im Gleichgewicht befindlichen Tautomeren vorliegen:

WO 01/17973

- 19 -

I Keto-Keto-Form

Deshalb können beim Einführen von G bei R₄ ≠ R₅ zwei zusätzliche geometrische Isomere entstehen:

I Keto-Enol-Isomeres B I Keto-Enol-Isomeres A

Die Umsetzungen zu Verbindungen der Formel I werden vorteilhafterweise in aprotischen, inerten organischen Lösungsmitteln vorgenommen. Solche Lösungsmittel sind Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Toluol, Xylol oder Cyclohexan, chlorierte Kohlenwasserstoffe wie Dichlormethan, Trichlormethan, Tetrachlormethan oder Chlorbenzol, Ether wie Diethylether, Ethylenglykoldimethylether, Diethylenglykoldimethylether, Tetrahydrofuran oder Dioxan, Nitrile wie Acetonitril oder Propionitril, Amide wie N,N-Dimethylformamid, Diethylformamid oder N-Methylpyrrolidinon. Die Reaktionstemperaturen liegen vorzugsweise zwischen -20°C und +120°C. Die Umsetzungen verlaufen im allgemeinen leicht exotherm und können in der Regel bei Raumtemperatur durchgeführt werden. Zum

Abkürzen der Reaktionszeit oder auch zum Einleiten der Umsetzung kann gegebenenfalls für kurze Zeit bis zum Siedepunkt des Reaktionsgemisches aufgewärmt werden. Die Reaktionszeiten können ebenfalls durch Zugabe einiger Tropfen Base als Reaktionskatalysator verkürzt werden. Als Basen sind insbesondere tertiäre Amine wie Trimethylamin, Triethylamin, Chinuclidin, 1,4-Diazabicyclo-[2.2.2]octan, 1,5-Diazabicyclo[4.3.0]non-5-en oder 1,5-Diazabicyclo[5.4.0]undec-7-en geeignet. Als Basen können aber auch anorganische Basen wie Hydride wie Natrium- oder Calciumhydrid, Hydroxide wie Natrium- oder Kaliumhydroxid, Carbonate wie Natrium- und Kaliumcarbonat oder Hydrogencarbonate wie Kalium- und Natriumhydrogencarbonat verwendet werden. Die Verbindungen der Formel I können auf übliche Weise durch Einengen und/oder Verdampfen des Lösungsmittels isoliert und durch Umkristallisieren oder Zerreiben des festen Rückstandes in Lösungsmitteln, in denen sie sich nicht gut lösen, wie Ether, aromatischen Kohlenwasserstoffe oder chlorierten Kohlenwasserstoffe, gereinigt werden.

Für die erfindungsgemäße Verwendung der Verbindungen der Formel I oder diese enthaltende Mittel kommen alle in der Landwirtschaft üblichen Applikationsmethoden wie z.B. preemergente Applikation, postemergente Applikation und Saatbeizung, sowie verschiedene Methoden und Techniken in Betracht, wie beispielsweise die kontrollierte Wirkstoffabgabe. Dazu wird der Wirkstoff in Lösung auf mineralische Granulatträger oder polymerisierte Granulate (Harnstoff/Formaldehyd) aufgezogen und getrocknet. Gegebenenfalls kann zusätzlich ein Überzug aufgebracht werden (Umhüllungsgranulate), der es erlaubt, den Wirkstoff über einen bestimmten Zeitraum dosiert abzugeben.

Die Verbindungen der Formel I können in unveränderter Form, d.h. wie sie in der Synthese anfallen, als Herbizide eingesetzt werden. Vorzugsweise verarbeitet man sie aber auf übliche Weise mit den in der Formulierungstechnik gebräuchlichen Hilfsmitteln z.B. zu emulgierbaren Konzentraten, direkt versprühbaren oder verdünnbaren Lösungen, verdünnten Emulsionen, Spritzpulvern, löslichen Pulvern, Stäubemitteln, Granulaten oder Mikrokapseln. Solche Formulierungen sind beispielsweise in der WO 97/34485 auf den Seiten 9 bis 13 beschrieben. Die Anwendungsverfahren wie Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Benetzen, Verstreuen oder Gießen werden gleich wie die Art der Mittel, den angestrebten Zielen und den gegebenen Verhältnissen entsprechend gewählt.

Die Formulierungen, d.h. die den Wirkstoff der Formel I bzw. mindestens einen Wirkstoff der Formel I und in der Regel einen oder mehrere feste oder flüssige Formulierungshilfsmittel enthaltenden Mittel, Zubereitungen oder Zusammensetzungen

werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch inniges Vermischen und/oder Vermahlen der Wirkstoffe mit den Formulierungshilfsmitteln wie z.B. Lösungsmittel oder festen Trägerstoffe. Ferner können zusätzlich oberflächenaktive Verbindungen (Tenside) bei der Herstellung der Formulierungen verwendet werden. Beispiele für Lösungsmittel und feste Trägerstoffe sind z.B. in der WO 97/34485 auf der Seite 6 angegeben.

Als oberflächenaktive Verbindungen kommen je nach der Art des zu formulierenden Wirkstoffes der Formel I nichtionogene, kation- und/oder anionaktive Tenside und Tensidgemische mit guten Emulgier-, Dispergier- und Netzeigenschaften in Betracht. Beispiele für geeignete anionische, nichtionische und kationische Tenside sind beispielsweise in der WO 97/34485 auf den Seiten 7 und 8 aufgezählt. Ferner sind auch die in der Formulierungstechnik gebräuchlichen Tenside, die u.a. in "Mc Cutcheon's Detergents and Emulsifiers Annual" MC Publishing Corp., Ridgewood New Jersey, 1981, Stache, H., "Tensid-Taschenbuch", Carl Hanser Verlag, München/Wien, 1981 und M. und J. Ash, "Encyclopedia of Surfactants", Vol I-III, Chemical Publishing Co., New York, 1980-81 beschrieben sind, zur Herstellung der erfindungsgemäßen herbiziden Mittel geeignet.

Die herbiziden Formulierungen enthalten in der Regel 0,1 bis 99 Gew%, insbesondere 0,1 bis 95 Gew.-% Herbizid, 1 bis 99,9 Gew.-%, insbesondere 5 bis 99,8 Gew.-%, eines festen oder flüssigen Formulierungshilfsstoffes und 0 bis 25 Gew.-%, insbesondere 0,1 bis 25 Gew.-%, eines Tensides. Während als Handelsware eher konzentrierte Mittel bevorzugt werden, verwendet der Endverbraucher in der Regel verdünnte Mittel. Die Mittel können auch weitere Zusätze wie Stabilisatoren z.B. gegebenenfalls epoxydierte Pflanzenöle (epoxydiertes Kokosnußöl, Rapsöl oder Sojaöl), Entschäumer, z.B. Silikonöl, Konservierungsmittel, Viskositätsregulatoren, Bindemittel, Haftmittel sowie Dünger oder andere Wirkstoffe enthalten.

Die Wirkstoffe der Formel I werden in der Regel auf die Pflanze oder deren Lebensraum mit Aufwandmengen von 0,001 bis 4 kg/ha, insbesondere 0,005 bis 2 kg/ha eingesetzt. Die für die erwünschte Wirkung erforderliche Dosierung kann durch Versuche ermittelt werden. Sie ist abhängig von der Art der Wirkung, dem Entwicklungsstadium der Kulturpflanze und des Unkrauts sowie von der Applikation (Ort, Zeit, Verfahren) und kann, bedingt durch diese Parameter, innerhalb weiter Bereiche variieren.

Die Verbindungen der Formel I zeichnen sich durch herbizide und wuchshemmende Eigenschaften aus, die sie zum Einsatz in Kulturen von Nutzpflanzen, insbesondere in Getreide, Baumwolle, Soja, Zuckerrüben, Zuckerrohr, Plantagen, Raps, Mais und Reis sowie zur nicht-selektiven Unkrautkontrolle befähigen. Unter Kulturen sind auch solche zu verstehen, die durch konventionelle züchterische oder gentechnologische Methoden gegen Herbizide bzw. Herbizidklassen tolerant gemacht worden sind, wie z.B. IMI Maize, Poast Protected Maize, Liberty Link Maize, B.t./Liberty Link Maize, IMI/Liberty Link Maize, IMI/Liberty Link Maize, IMI/Liberty Link/B.t. Maize, Roundup Ready Maize und Roundup Ready/B.t. Maize. Bei den zu bekämpfenden Unkräutern kann es sich sowohl um mono- als auch um dikotyle Unkräuter handeln, wie zum Beispiel Stellaria, Nasturtium, Agrostis, Digitaria, Avena, Setaria, Sinapis, Lolium, Solanum, Echinochloa, Scirpus, Monochoria, Sagittaria, Bromus, Alopecurus, Sorghum halepense, Rottboellia, Cyperus, Abutilon, Sida, Xanthium, Amaranthus, Chenopodium, Ipomoea, Chrysanthemum, Galium, Viola und Veronica.

Die Verbindung der Formel I läßt sich mit Vorteil mit einer Reihe von weiteren bekannten Herbiziden, vorzugsweise ausgewählt aus den Gruppen der Sulfonylharnstoffe, Harnstoffe, Chloracetanilide, Chloracetamide, Diphenylether, Nitroaniline, Oxadiazolone, Pyrazole, Triazine, (Hetero-)Aryloxypropionsäuren, Carbamate, Thiocarbamate, Thiatriazine, Cyclohexandione, Imidazolinone, Triazolopyrimidinsulfonamide, Pyrimidinyloxypyridincarbonsäuren, Pyrimidinyloxybenzoesäuren, mischen. Man erhält dadurch beispielsweise eine wesentliche Verbreiterung des Unkrautspektrums und in vielen Fällen auch eine Erhöhung der Selektivität bezüglich der Nutzpflanzen. Die Mischungspartner der Verbindung der Formel I können gegebenenfalls auch in Form von Estern oder Salzen vorliegen, wie sie z. B. in The Pesticide Manual, Eleventh Edition, 1997, BCPC, genannt sind.

Die Verbindung der Formel I sowie Mischungen davon mit den oben genannten weiteren Herbiziden können auch in Kombination mit Safenern verwendet werden. Vorzugsweise kommen folgende Safener in Betracht: eine Verbindung der Formel S-I

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & &$$

worin

Rs, Wasserstoff oder Chlor und

Rs₂ Wasserstoff, C_1 - C_8 -Alkyl oder durch C_1 - C_6 -Alkoxy oder C_3 - C_6 -Alkenyloxy substituiertes C_1 - C_8 -Alkyl bedeutet; oder eine Verbindung der Formel S-II

worin E1 Stickstoff oder Methin;

Rs₃ -CCl₃, Phenyl oder durch Halogen substituiertes Phenyl;

Rs4 und Rs5 unabhängig voneinander Wasserstoff oder Halogen; und

Rs₆ C₁-C₄-Alkyl bedeuten; oder eine Verbindung der Formel S-III

$$Rs_{10}O_{2}C$$

$$Rs_{9}$$

$$N$$

$$Rs_{8}$$

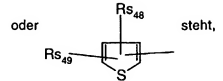
$$Rs_{7}$$

$$(S-III),$$

worin Rs₇ und Rs₈ unabhängig voneinander Wasserstoff oder Halogen und Rs₉, Rs₁₀ und Rs₁₁ unabhängig voneinander C₁-C₄-Alkyl bedeuten, oder eine Verbindung der Formel S-IV

$$Rs_{15}$$
 Rs_{16}
 Rs_{16}
 Rs_{17}
 Rs_{14}
 Rs_{16}
 Rs_{16}
 Rs_{17}
 Rs_{18}
 Rs_{19}
 $Rs_{$

worin
$$Rs_{12}$$
 für eine Gruppe Rs_{27} Rs_{34} Rs_{40} Rs_{39} Rs_{44} Rs_{28} Rs_{38} Rs_{37} Rs_{41} Rs_{41}



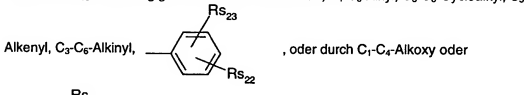
Rs₁₃ Wasserstoff, Halogen, Cyano, Trifluormethyl, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylsulfinyl, C₁-C₄-Alkylsulfonyl, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl, -CONRs₁₈Rs₁₉, -C(O)-C₁-C₄-Alkyl, C(O)-Phenyl, oder durch Halogen, C₁-C₄-Alkyl, Methoxy, Nitro oder Trifluormethyl substituiertes Phenyl bedeutet, oder -SO₂NRs₂₀Rs₂₁ oder -OSO₂-C₁-C₄-Alkyl bedeutet;

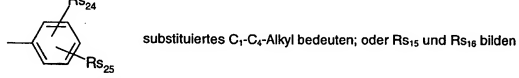
Rs₁₈, Rs₁₉, Rs₂₀ und Rs₂₁ unabhängig voneinander Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl bedeuten, oder Rs₁₈ und Rs₁₉ oder Rs₂₀ und Rs₂₁ bilden zusammen eine C₄-C₆-Alkylenbrücke, die durch Sauerstoff, NH oder -N(C₁-C₄-Alkyl)- unterbrochen sein kann;

Rs₁₄ Wasserstoff, Halogen, C_1 - C_4 -Alkyl, Trifluormethyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Alkylthio, -COOH oder -COO- C_1 - C_4 -Alkyl bedeutet;

oder Rs₁₃ und Rs₁₄ bilden zusammen eine C₃-C₄-Alkylenbrücke, die durch Halogen oder C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann, oder Rs₁₃ und Rs₁₄ bilden zusammen eine C₃-C₄-Alkyl substituiert sein kann, oder Rs₁₃ und Rs₁₄ bilden zusammen eine C₄-Alkadienylenbrücke, die durch Halogen oder C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann;

Rs₁₅ und Rs₁₆ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₈-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₃-C₆-





zusammen eine C_4 - C_6 -Alkylenbrücke, die durch Sauerstoff, Schwefel, SO, SO₂, NH oder - $N(C_1$ - C_4 -Alkyl)- unterbrochen sein kann;

Rs₂₂, Rs₂₃, Rs₂₄ und Rs₂₅ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, -COORs₂₆, Trifluoromethyl, Nitro oder Cyano stehen, wobei Rs₂₆ jeweils Wasserstoff, C₁-C₁₀-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Alkylthio-C₁-C₄-alkyl, Di-C₁-C₄-alkylamino-C₁-C₄-alkyl, Halogen-C₁-C₈-alkyl, C₂-C₈-Alkenyl, Halogen-C₂-C₈-alkenyl, C₃-C₇-Cycloalkyl, Halogen-C₃-C₇-cycloalkyl, C₁-C₈-Alkylcarbonyl, Allylcarbonyl,

C₃-C₇-Cycloalkylcarbonyl, Benzoyl, das unsubstituiert oder am Phenylring gleich oder verschieden bis zu dreifach durch Halogen, C₁-C₄-Alkyl, Halogen-C₁-C₄-alkyl, Halogen-C₁-C₄-alkoxy oder C₁-C₄-Alkoxy substituiert ist; oder Furyl oder Thienyl; oder C₁-C₄-Alkyl substituiert durch Phenyl, Halogenphenyl, C₁-C₄-Alkylphenyl, C₁-C₄-Alkoxyphenyl, Halogen-C₁-C₄-alkoxyphenyl, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl, C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₈-alkoxycarbonyl, C₃-C₈-Alkenyloxycarbonyl, C₃-C₈-Alkinyloxycarbonyl, C₁-C₈-Alkylthiocarbonyl, C₃-C₈-Alkenylthiocarbonyl, C₃-C₈-Alkinylthiocarbonyl, Carbamoyl, Mono-C₁-C₄-alkylaminocarbonyl oder Di-C₁-C₄-alkylaminocarbonyl; oder Phenylaminocarbonyl, welches seinerseits am Phenyl gleich oder verschieden bis zu dreifach durch Halogen, C₁-C₄-Alkyl, Halogen-C₁-C₄-alkyl, Halogen-C₁-C₄-alkoxy oder C₁-C₄-Alkoxy oder einfach durch Cyano oder Nitro substituiert sein kann, oder Dioxolan-2-yl, welches seinerseits durch ein oder zwei C₁-C₄-Alkylgruppen substituiert sein kann, oder Dioxan-2-yl, welches seinerseits durch ein oder zwei C₁-C₄-Alkylgruppen substituiert sein kann, oder C₁-C₄-Alkyl, welches durch Cyano, Nitro, Carboxyl oder C₁-C₈-Alkylthio-C₁-C₈-alkoxycarbonyl substituiert ist, bedeutet;

Rs₁₇ für Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl steht;

Rs₂₇ Wasserstoff, Halogen, Nitro, C₁-C₄-Alkyl oder Methoxy;

Rs₂₈ Wasserstoff, Halogen, C_1 - C_4 -Alkyl, Trifluormethyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Alkylthio, - COOH oder -COO- C_1 - C_4 -Alkyl bedeuten;

Rs₂₉ Wasserstoff, Halogen, Cyano, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Alkylsulfinyl, C₁-C₄-Alkylsulfonyl, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl, -CONRs₃₀Rs₃₁, C(O)-Phenyl, oder durch Halogen, C₁-C₄-Alkyl, Methoxy, Nitro oder Trifluormethyl substituiertes Phenyl bedeutet, oder -SO₂NRs₃₂Rs₃₃, -OSO₂-C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, oder C₁-C₆-Alkoxy substituiert durch C₁-C₄-Alkoxy oder Halogen bedeutet, oder C₃-C₆-Alkenyloxy oder C₃-C₆-Alkenyloxy substituiert durch Halogen, oder C₃-C₆-Alkinyloxy bedeutet; wobei Rs₃₀ und Rs₃₁ unabhängig voneinander Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl bedeuten, oder Rs₃₀ und Rs₃₁ bilden zusammen eine C₄-C₆-Alkylenbrücke, die durch Sauerstoff, NH oder -N(C₁-C₄-Alkyl)-unterbrochen sein kann und Rs₃₂ und Rs₃₃ bilden zusammen eine C₄-C₆-Alkylenbrücke, die durch Sauerstoff, NH oder -N(C₁-C₄-Alkylenbrücke, die durch Sauerstoff, NH oder -N(C₁-C₄-Alkylenbrücke, die durch Sauerstoff, NH oder -N(C₁-C₄-Alkylenbrücke, die durch Sauerstoff, NH oder -N(C₁-C₄-Alkyl)- unterbrochen sein kann;

Rs₃₄ Wasserstoff, Halogen, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄Alkylthio, C₁-C₄-Alkylsulfinyl, C₁-C₄-Alkylsulfonyl, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl oder CONRs₃₅Rs₃₆ bedeutet, wobei Rs₃₅ und Rs₃₆ unabhängig voneinander Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl bedeuten, oder Rs₃₅ und Rs₃₆ bilden zusammen eine C₄-C₆-Alkylenbrücke, die durch Sauerstoff, NH oder -N(C₁-C₄-Alkyl)- unterbrochen sein kann;

Rs₃₇ Wasserstoff, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl, Trifluormethyl oder

Methoxy bedeutet, oder Rs₃₄ und Rs₃₇ bilden zusammen eine C₃-C₄-Alkylenbrücke; Rs₃₈ Wasserstoff, Halogen oder C₁-C₄-Alkyl bedeutet;

Rs₃₉ Wasserstoff, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl, Trifluormethyl oder Methoxy;

Rs₄₀ Wasserstoff, Halogen, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄Alkylthio, C₁-C₄-Alkylsulfinyl, C₁-C₄-Alkylsulfonyl, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl oder CONRs₄₂Rs₄₃ bedeutet; Rs₄₁ für Wasserstoff, Halogen oder C₁-C₄-Alkyl steht; oder Rs₄₀ und Rs₄₁ bilden zusammen eine C₃-C₄-Alkylenbrücke;

 Rs_{42} und Rs_{43} unabhängig voneinander Wasserstoff oder C_1 - C_4 -Alkyl bedeuten, oder Rs_{42} und Rs_{43} bilden zusammen eine C_4 - C_6 -Alkylenbrücke, die durch Sauerstoff, NH oder -N(C_1 - C_4 -Alkyl)- unterbrochen sein kann;

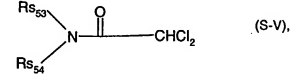
Rs₄₄ Wasserstoff, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl, Trifluormethyl oder Methoxy;

Rs₄₅ Wasserstoff, Halogen, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄Alkylthio, C₁-C₄-Alkylsulfinyl, C₁-C₄-Alkylsulfonyl, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl oder CONRs₄₆Rs₄₇ bedeutet; Rs₄₆ und Rs₄₇ unabhängig voneinander Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl bedeuten, oder Rs₄₆ und Rs₄₇ bilden zusammen eine C₄-C₆-Alkylenbrücke, die durch Sauerstoff, NH oder -N(C₁-C₄-Alkyl)- unterbrochen sein kann;

Rs₄₈ Wasserstoff, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl, Trifluormethyl oder Methoxy;

Rs₄₉ Wasserstoff, Halogen, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄Alkylthio, C₁-C₄-Alkylsulfinyl, C₁-C₄-Alkylsulfonyl, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl oder CONRs₅₀Rs₅₁ bedeutet; Rs₅₁ und Rs₅₂ unabhängig voneinander Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl bedeuten, oder Rs₅₁ und Rs₅₂ bilden zusammen eine C₄-C₆-Alkylenbrücke, die durch Sauerstoff, NH oder -N(C₁-C₄-Alkyl)- unterbrochen sein kann;

oder eine Verbindung der Formel S-V



worin Rs₅₃ und Rs₅₄ unabhängig voneinander C₁-C₆-Alkyl oder C₂-C₆-Alkenyl bedeuten;

voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl stehen; oder Rs₅₃ und Rs₅₄ zusammen

steht; worin Rs₅₅ und Rs₅₆ unabhängig voneinander C₁-C₄-Alkyl

bedeuten, oder Rs₅₅ und Rs₅₆ zusammen -(CH₂)₅- bedeutet;

Rs₅₇ für Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl oder steht

 Rs_{58} , Rs_{69} , Rs_{60} , Rs_{61} , Rs_{62} , Rs_{63} , Rs_{64} , Rs_{65} , Rs_{66} , Rs_{67} , Rs_{69} , Rs_{69} , Rs_{70} , Rs_{71} , Rs_{72} und Rs_{73} unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C_1 - C_4 -Alkyl stehen; oder einer Verbindung der Formel S-VI

worin Rs75 Wasserstoff oder Chlor und Rs74 Cyano oder Trifluormethyl bedeutet,

PCT/EP00/08657 WO 01/17973

- 28 -

oder eine Verbindung der Formel S-VII

worin Rs₇₆ Wasserstoff oder Methyl bedeutet,

oder der Formel S-VIII

$$\begin{array}{c|c} \operatorname{Rs}_{77} & E_2 & E_3 \\ \operatorname{Rs}_{78} & E_5 & E_4 \end{array}$$
 (S-VIII),

worin

r 0 oder 1 bedeutet;

Rs₇₇ Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl, welches durch C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Alkylsulfinyl, C₁-C₄-Alkylsulfonyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Halogenalkylthio, C1-C4-Halogenalkylsulfinyl, C1-C4-Halogenalkylsulfonyl, Nitro, Cyano, -COOH, COO-C₁-C₄-Alkyl, -NRs₈₀Rs₈₁, -SO₂NRs₈₂Rs₈₃ oder -CONRs₈₄Rs₈₅ substituiert sein

Rs₇₈ Wasserstoff, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, Trifluormethyl, C₁-C₄-Alkoxy oder C₁-C₄-Halogenalkoxy:

Rs79 Wasserstoff, Halogen oder C1-C4-Alkyl bedeutet;

Rs₈₀ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkylcarbonyl:

Rs₈₁ Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl bedeutet; oder

Rs₈₀ und Rs₈₁ zusammen eine C₄- oder C₅-Alkylengruppe bilden:

Rs₈₂, Rs₈₃, Rs₈₄ und Rs₈₅ unabhängig voneinander Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl bedeuten; oder Rs₈₂ zusammen mit Rs₈₃ oder Rs₈₄ zusammen mit Rs₈₅ unabhängig voneinander C₄oder C₅-Alkylen bedeuten, wobei ein Kohlenstoffatom durch Sauerstoff oder Schwefel, oder ein oder zwei Kohlenstoffatome durch -NH- oder

-N(C₁-C₄-Alkyl)- ersetzt sein können;

E₂, E₃, E₄ und E₅ unabhängig voneinander Sauerstoff, Schwefel, C(Rs₈₈)Rs₈₇, Carbonyl, -

bedeuten,

WO 01/17973

- 29 -

Rs₈₅ und Rs₈₇ unabhängig voneinander Wasserstoff oder C₁-C₈-Alkyl bedeuten; oder Rs₈₆ und Rs₈₇ zusammen C₂-C₆-Alkylen bedeuten;

Rs88 und Rs89 unabhängig voneinander Wasserstoff oder C1-C8-Alkyl bedeuten; oder Rs₈₈ und Rs₈₉ zusammen eine C₂-C₆-Alkylengruppe bilden;

Rs₉₀ für Rs₉₁-O-, Rs₉₂-S- oder -NRs₉₃Rs₉₄ steht;

Rs₉₁ und Rs₉₂ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₈-Alkyl, C₁-C₈-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₈-alkyl, C₃-C₆-Alkenyloxy-C₁-C₈-alkyl oder Phenyl-C₁-C₈-alkyl, wobei der Phenylring durch Halogen, C₁-C₄-Alkyl, Trifluormethyl, Methoxy, Methylthio, Methylsulfinyl oder Methylsulfonyl substituiert sein kann, oder C₃-C₆-Alkenyl, C₃-C₆-Halogenalkenyl, Phenyl-C₃-C₆-alkenyl, C₃-C₆-Alkinyl, Phenyl-C₃-C₆-alkinyl, Oxetanyl, Furyl oder Tetrahydrofuryl bedeuten:

Rs₉₃ Wasserstoff, C₁-C₈-Alkyl, Phenyl, Phenyl-C₁-C₈-alkyl, wobei die Phenylringe durch Fluor, Chlor, Brom, Nitro, Cyano, -OCH₃, C₁-C₄-Alkyl oder CH₃SO₂- substituiert sein können, C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₈-alkyl, C₃-C₆-Alkenyl oder C₃-C₆-Alkinyl bedeutet;

Rs₉₄ Wasserstoff, C₁-C₈-Alkyl, C₃-C₆-Alkenyl oder C₃-C₆-Alkinyl bedeutet; oder Rs₉₃ und Rs₉₄ zusammen C₄- oder C₅-Alkylen sind, wobei ein Kohlenstoffatom durch Sauerstoff oder Schwefel, oder ein oder zwei Kohlenstoffatome durch -- NH- oder -N(C₁-C₄-Alkyl)- ersetzt sein können:

Rs₉₅ und Rs₉₆ unabhängig voneinander Wasserstoff oder C₁-C₈-Alkyl bedeuten; oder Rs₉₅ und Rs₉₆ zusammen eine C₂-C₆-Alkylengruppe bilden; und Rs₉₇ C₂-C₄-Alkenyl oder C₂-C₄-Alkinyl bedeutet; mit den Maßgaben, daß

a) mindestens eines der Ringglieder E₂, E₃, E₄ oder E₅ Carbonyl bedeutet, und ein zu diesem bzw. diesen Ringgliedern benachbartes Ringglied die Gruppe

vorkommt: und

b) zwei benachbarte Ringglieder E_2 und E_3 , E_3 und E_4 und E_5 nicht gleichzeitig Sauerstoff bedeuten können;

oder eine Verbindung der Formel S-IX

- 30 -

worin Rs₈₈ Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₃-C₆-Alkenyl oder C₃-C₆-Alkinyl; und Rs₉₉, Rs₁₀₀ und Rs₁₀₁ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl oder C₁-C₆-Alkoxy bedeuten, mit der Maßgabe, daß einer der Substituenten Rs₉₉, Rs₁₀₀ und Rs₁₀₁ verschieden von Wasserstoff ist; oder eine Verbindung der Formel S-X

$$(Rs_{102})$$
 E_6
 Rs_{103}
 O
 F
 Rs_{104}
 $(S-X)$

worin E₆ Stickstoff oder Methin, n für den Fall, daß E₆ Stickstoff bedeutet, 0, 1, 2 oder 3 und für den Fall, daß E₆ Methin bedeutet, 0, 1, 2, 3 oder 4 bedeutet, Rs₁₀₂ Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, Nitro, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Alkylsulfonyl, C₁-C₄-Alkoxycarbonyl, Phenyl oder Phenoxy, oder durch C₁-C₃-Alkyl, C₁-C₃-Halogenalkyl, C₁-C₃-Alkoxy, C₁-C₃-Halogenalkoxy, Halogen, Cyano oder Nitro substituiertes Phenyl oder Phenoxy bedeutet:

Rs₁₀₃ Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl;

Rs₁₀₄ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C2-C6-Halogenalkenyl, C2-C6-Halogenalkinyl, C1-C4-Alkylthio-C1-C4-alkyl, C1-C₄-Alkylsulfonyl- C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Alkoxy- C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Alkenyloxy- C₁-C₄-alkyl oder C₁-C₄-Alkinyloxy-C₁-C₄-alkyl bedeutet;

oder eine Verbindung der Formel S-XI

worin E₇ Sauerstoff oder N-Rs₁₀₅ und Rs₁₀₅ eine Gruppe der Formel

bedeutet, worin Rs₁₀₆ und Rs₁₀₇ unabhängig voneinander Cyano, Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₆-Alkenyl, Aryl, Phenyl oder Heteroaryl, oder durch C₁-C₃-Alkyl, C₁-C₃- Halogenalkyl, C₁-C₃-Alkoxy, C₁-C₃-Halogenalkoxy, Halogen, Cyano oder Nitro substituiertes Phenyl, Aryl oder Heteroaryl bedeuten; oder eine Verbindung der Formel S-XII

worin E₈ Sauerstoff, Schwefel, Sulfinyl, Sulfonyl oder Methin bedeutet, Rs₁₀₈ und Rs₁₀₉ unabhängig voneinander CH₂COORs₁₁₂ oder COORs₁₁₃ oder zusammen eine Gruppe der Formel -(CH₂)C(O)-O-C(O)-(CH₂)- bedeuten, und Rs₁₁₂ und Rs₁₁₃ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, ein Metall- oder ein Ammonium- Kation bedeuten; und Rs₁₁₀ und Rs₁₁₁ unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen oder C₁-C₄-Alkyl bedeuten; oder eine Verbindung der Formel S-XIII

worin Rs₁₁₄ und Rs₁₁₅ unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen oder C₁-C₄-Halogenalkyl bedeuten, Rs₁₁₆ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₄-Alkenyl, C₃-C₄-Alkinyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, ein Metallkation oder ein Ammoniumkation bedeutet; E₉ Stickstoff, Methin, C-F oder C-Cl und E₁₀ eine Gruppe der Formel

bedeutet, worin Rs₁₁₈, Rs₁₁₉,

Rs₁₂₁ und Rs₁₂₂ unabhängig voneinander Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl bedeuten; Rs₁₁₇ und Rs₁₂₀ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₄-Alkenyl, C₃-C₄-Alkinyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, ein Metallkation oder ein Ammoniumkation bedeuten;

oder eine Verbindung der Formel S-XIV

worin Rs₁₂₃ Wasserstoff, Cyano, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkoxycarbonyl, C₁-C₄-Alkylthiocarbonyl, -NH-Rs₁₂₅ -C(O)NH-Rs₁₂₆, Aryl oder Heteroaryl, oder durch C₁-C₃-Alkyl, C₁-C₃-Halogenalkyl, C₁-C₃-Alkoxy, C₁-C₃-Halogenalkoxy, Halogen, Cyano oder Nitro substituiertes Aryl oder Heteroaryl bedeutet;

 Rs_{124} Wasserstoff, Cyano, Nitro, Halogen, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Thioalkyl bedeutet; und

Rs₁₂₅ und Rs₁₂₆ unabhängig voneinander C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₃-C₄-Alkenyl, C₃-C₄-Alkinyl, C₃-C₄-Cycloalkyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylsulfonyl, Aryl oder Heteroaryl, oder durch C₁-C₃-Alkyl, C₁-C₃-Halogenalkyl, C₁-C₃-Alkoxy, C₁-C₃-Halogenalkoxy, Halogen, Cyano oder Nitro substituiertes Aryl oder Heteroaryl bedeuten; oder eine Verbindung der Formel S-XV

worin Rs₁₂₇ und Rs₁₂₈ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, Mono-C₁-C₈- oder Di-C1-C8-Alkylamino, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₁-C₄-Thioalkyl, Phenyl oder Heteroaryl bedeuten:

Rs₁₂₉ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, Mono-C₁-C₈- oder Di-C₁-C₈-Alkylamino, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₁-C₄-Thioalkyl, Phenyl, Heteroaryl, OH, NH₂, Halogen, Di-C₁-C₄-Aminoalkyl, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Alkylsulfonyl oder C₁-C₄-Alkoxycarbonyl bedeutet; Rs₁₃₀ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, Mono-C₁-C₈- oder Di-C₁-C₈-Alkylamino, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₁-C₄-Thioalkyl, Phenyl, Heteroaryl, Cyano, Nitro, Carboxyl, C₁-C₄-Alkoxycarbonyl, Di- C₁-C₄-Aminoalkyl, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Alkylsulfonyl, SO₂-OH, i- C₁-C₄-Aminoalkylsulfonyl oder C₁-C₄-Alkoxysulfonyl bedeutet; Rs₁₃₁ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, Mono-C₁-C₈- oder Di-C₁-C₈-Alkylamino, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₁-C₄-Thioalkyl, Phenyl, Heteroaryl, OH, NH₂, Halogen, Di-C₁-C₄-Aminoalkyl, Pyrrolidin₁-yl, Piperidin₁-yl, Morpholin₁-yl, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄

Alkylsulfonyl, C₁-C₄-Alkoxycarbonyl, Phenoxy, Naphtoxy, Phenylamino, Benzoyloxy oder Phenylsulfonyloxy bedeutet;

oder eine Verbindung der Formel S-XVI

worin Rs_{132} Wasserstoff, C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_2 - C_4 -Alkenyl, C_2 - C_4 -Alkinyl oder C_1 - C_4 -Alkoxy- C_1 - C_4 -Alkyl bedeutet;

Rs₁₃₃ Wasserstoff, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl oder C₁-C₄-Alkoxy und Rs₁₃₄ Wasserstoff, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl oder C₁-C₄-Alkoxy bedeuten; mit der Maßgabe, daß Rs₁₃₃ und Rs₁₃₄ nicht gleichzeitig Wasserstoff bedeuten, enthält.

Für das erfindungsgemäße Mittel ganz besonders bevorzugte Safener sind ausgewählt aus der Gruppe der Verbindungen

der Formel S1.1

und der Verbindung der Formel S1.2

und der Verbindung der Formel SS1.3

$$\begin{array}{c} \text{CI} \\ \\ \text{O-CH}_2\text{-C(O)-O-CH(CH}_3\text{)}\text{C}_5\text{H}_{11}\text{-n} \end{array}$$

und der Verbindung der Formel S1.4

und der Verbindung der Formel S1.5

und der Verbindung der Formel S1.6

und der Verbindung der Formel S1.7

und der Verbindung der Formel S1.8

und der Formel S1.9

Cl₂CHCON(CH₂CH=CH₂) (S1.9),

und der Formel S1.10

und der Formel S1.11

und der Formel S1.12

und der Formel S1.13

WO 01/17973

- 36 -

PCT/EP00/08657

Die Verbindungen der Formel S1.1 bis S1.13 sind bekannt und beispielsweise im Pesticide Manual, eleventh ed., British Crop Protection Council, 1997 unter den Entry-Nummern 61 (Formel S1.1, Benoxacor), 304 (Formel S1.2, Fenclorim), 154 (Formel S1.3, Cloquintocet), 462 (Formel S1.4, Mefenpyr-diethyl), 377 (Formel S1.5, Furilazol), 363 (Formel S1.8, Fluxofenim), 213 (Formel S1.9, Dichlormid) und 350 (Formel S1.10, Flurazole) beschrieben. Die Verbindung der Formel S1.11 ist unter der Bezeichnung MON 4660 (Monsanto) bekannt und z.B. in EP-A-0 436 483 beschrieben.

Die Verbindung der Formel S1.6 (AC 304415) ist beispielsweise in der EP-A-0 613 618, die Verbindung der Formel S1.7 in der DE-A-2948535 beschrieben. Die Verbindung der Formel S1.12 ist in DE-A-4331448, die Verbindung der Formel S1.13 in DE-A-3525205 beschrieben.

Die folgenden Beispiele erläutern die Erfindung weiter, ohne sie zu beschränken.

Herstellungsbeispiele:

Beispiel H1: Herstellung von 3-Hydroxy-4-aryl-5-oxo-pyrazolinen

Vinylidenchlorid (84 ml, 1.05 M), tert. Butylnitrit (12.5 ml, 0.105 M) und Kupfer(II)Chlorid wurden in Acetonitril (70 ml) vorgelegt. Bei 10°C wurde 2,6-Dibrom-4-nitroanilin 1 portionsweise dazugegeben. Anschliessend wurde die Reaktion 16h bei RT nachgerührt, gefiltert und das Filtrat mit tert.-Butylmethylether nachgewaschen. Die organische Phase wurde mit 150 ml 10% HCl und 2 x 150 ml Wasser gewaschen und über Na_2SO_4 getrocknet. Die organische Phase wurde eingeengt und über Kieselgel chromatographiert. Es wurden 13.2g von 2 erhalten. 1H-NMR (300MHz, CDCl₃): $\delta = 4.69$ (s, 2H).

2 (10.9 g, 26.4 mmol) wurden in Methanol supendiert und bei RT mit einer NaOMe-Lösung (30% in Methanol, 27.8 ml) versetzt. Anschliessend wurde das Reaktionsgemisch für 1h refluxiert, abgekühlt, mit H_2SO_4 (3.7 ml) angesäuert und weitere 0.5 h refluxiert. Das Reaktionsgemisch wurde abgekühlt, mit Wasser verdünnt und mit CH_2Cl_2 (3 x 100 ml) extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit Na_2SO_4 getrocknet, gefiltert und konzentriert. Es wurde 3 (9.1 g) als Rohprodukt erhalten. 1H-NMR (300MHz, CDCl₃): $\delta = 8.4$ (s, 2H); 4.2 (s, 2H); 3.7 (s, 3H).

3 (9.1, 25.7 mmol), Vinyltributlyzinn (18 ml, 61.7 mmol) wurden in Toluol vorgelegt. Das Reaktionsgemisch wurde durch Einleiten von Agron für 0.33h entgast. Anschliessend wurde Tetrakistriphenylphosphine-Pd (0) (1.46g, 1.28 mmol) dazugegeben. Das Reaktionsgemisch wurde für 16 h auf 100°C erhitzt, abgekühlt und mit NaOH-Lösung (1N, 100 ml) versetzt. Das Zweiphasengemisch wurde für 0.5h schnell gerührt. Die Organische Phase wurde abgetrennt und mit Wasser und Sole gewaschen, über Na $_2$ SO $_4$ getrocknet, konzentriert und über Kieselgel chromatographiert (EtOAC:Hexane (1:10)). Es wurde 4 (4.13 g) erhalten. 1H-NMR (300MHz, CDCl $_3$): δ = 8.2 (s, 2H); 6.9 (dd, 1H); 5.8 (d, 1H); 5.5 (d, 1H); 3.8 (s, 2H); 3.7 (s, 3H).

4 (4 g, 16.2 mmol) wurden in MeOH (100 ml) gelöst und mit Pd/C (5%, 2g) versetzt. Das Reaktionsgemisch wurde unter Wasserstoffatmosphere (Normaldruck) für 2.5 h schnell gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde gefiltert und konzentriert. Es wurde 5 (3,25 g) erhalten. 1H-NMR (300MHz, CDCl₃): δ = 6.4 (s, 2H); 3.7 (s, 3H); 3.6 (s, 2H); 2.6 (q, 4H); 1.2 (t, 6H)

Tert.-Butylnitrit (5.96ml, 50 mmol) und Methylenjodid (4.15ml, 50 mmol) wurden in Acetonitril (30 ml) vorgelegt und bei 0°C mit in Acetonitril (20 ml) gelöstem 5 (5.52 g, 25 mmol) versetzt. Das reaktionsgemisch wurde während 1h beleuchtet (200W). Dabei stieg die Temperatur auf 70°C. Das Reaktionsgemisch wurde abgekühlt, mit Wasser versetzt und mit Essigester (2x 20 ml) extrahiert. Die vereinten organischen Phasen wurden mit 1N HCl und Sole gewaschen, über Na_2SO_4 getrocknet, gefiltert, eingeengt und über Kieselgel chromatographiert (Essigester:Hex = 1:5). Es wurde 6 (Hal = I) (1.6g) erhalten. 1H-NMR (300MHz, CDCl₃): δ = 7.4 (s, 2H); 3.7 (2s, 5H); 2.6 (q, 4H); 1.2 (t, 6H).

- 39 -

Diisopropylamine (565 mg, 5.59 mmol) wurde in THF (15 ml) vorgelegt und bei -30°C mit n-BuLi (2M in Cyclohexane, 2.67 ml, 5.34 mmol) versetzt. Das Reaktionsgemisch wurde 0.25h bei 0°C gerührt und auf -78°C abgekühlt. 6 (Hal = I) wurde in ,THF (15 ml) gelöst und zum Reaktionsgemisch zugetropft, Nach 0.5h Rühren bei -78°C wurde Cyanameisensäuremethylester zugegeben und das Reaktionsgemisch langsam auf 0°C aufgewärmt. Das Reaktionsgemisch wurde auf NH₄Cl(aq) (100 ml) gegeben und mit Essigester (2x 70 ml) extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit H₂O (3 x 70 ml), Sole (70 ml) gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet, gefiltert und konzentriert. Das Rohprodukt wurde über Kieselgel chromatographiert. Es wurde 7 (Hal = I, 1.125g) erhalten. 1H-NMR (300MHz, CDCl₃): δ = 7.4 (s, 2H); 5.0 (s, 1H); 3.8 (s, 6H); 2.6 (m, 4H) 1.2 (m, 6H).

Tert. Butylnitrit (355 ml, 3 Mol) und Kupfer(II)Chlorid (337.4G, 2.5 Mol) wurden in Acetonitril (1200 ml) vorgelegt. Es wurde zuerst bei < 30°C Vinylidenchlorid (2385 ml, 29.9 Mol) und anschliessend bei 10°C eine Lösung von 4-Brom-2,6-dimethylanilin 8 (398 g, 2 Mol) in Acetonitril (2000 ml) dazugetropft. Anschliessend wurde die Reaktion 16h bei RT nachgerührt, in 20% HCl (9000 ml) eingerührt und mit tert.-Butylmethylether (3 x 3000 ml) extrahiert. Die organische Phase wurde mit 20% HCl und Wasser gewaschen und über Na_2SO_4 getrocknet. Die organische Phase wurde eingeengt. Es wurden 470g von 9 erhalten. 1H-NMR (300MHz, CDCl₃): $\delta = 4.13$ (s, 2H).

9 (257g, 0.813 Mol) wurden in Methanol (400 ml) gelöst und < 30°C mit NaOMe (30% in Methanol, 640 ml, 3.53 Mol) versetzt. Das Reaktionsgemisch wurde für 15h unter Rückfluss gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde auf RT abgekühlt und mit konz. Schwefelsäure (95 ml, 1.75 Mol) versetzt. Das Reaktionsgemisch wurde für 10h unter Rückfluss gerührt, eingeengt und mit Wasser verrührt. Die Suspension wurde mit Methylenchlorid (3x) extrahiert und die vereinigten organischen Phasen über Na₂SO₄ getrocknet, eingeengt und

destilliert. Es wurde **10** (198g, Kp:95-100°C/0.2) erhalten. 1H-NMR (300MHz, CDCl₃): δ = 3.67 (s, 3H); 3.62 (s, 2H); 2.28 (s, 6H).

Natriumhydrid (60 g, 1.6 Mol) wurde in Dimethylcarbonat (1500 ml, 17.7 Mol) supendiert und auf 90°C erhitzt. Zu dem Reaktionsgemisch wurde 10 (198g, 0.77 Mol) in Dimethylcarbonat (1200 ml, 14.2 M) gelöst zugetropft. Das Reaktionsgemisch wurde 20h bei 90°C gerührt, abgekühlt und überschüssiges Natriumhydrid mit Methanol zerstört. Das Reaktionsgemisch wurde auf Eis/Wasser gegeben, mit HCl auf pH = 5 gestellt und mit Methylenchlorid (4 x) extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit Sole gewaschen, über Na_2SO_4 getrocknet eingeengt und aus Essigester/Hexane (1:10) umkristallisiert. Es wurde 11 (161.33g, Smp: 69-71°C) erhalten. 1H-NMR (300MHz, CDCl₃): $\delta = 7.21$ (s, 2H); 4.98 (s, 1H); 3.76 (s, 6H) 2.31 (s, 6H).

11 (40 g, 0.129 Mol) und Hydrazin 16 (27.15, 0,155 Mol) wurden in Xylol (500 ml) suspendiert und durch Einleiten von Argon in das Reaktionsgemisch für 0.3h entgast. Das Reaktionsgemisch wurde mit Triethylamin (43 ml, 0.1552 Mol) versetzt und 4h bei 140°C gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde auf RT abgekühlt, eingeengt, der Rückstand mit 10% HCl verrührt und 3x mit Essigester extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit Sole gewaschen, über Na_2SO_4 getrocknet und eingeengt. Es wurde 17 erhalten (42.87 g, Smp: 299-301°C). 1H-NMR (300MHz, CDCl₃): δ = 7.26 und 7.18 (2s, 2H); 4.70 (s, 1H); 4.20 – 3.75 (m, 8H); 2.41 (s, 3H) 2.08 (s, 3H).

$$Br \longrightarrow Br \longrightarrow NEt_2$$

17

18

17 (42.87 g, 0.12 Mol) wurde in Acetonitril (400 ml) suspendiert und mit Triethylamin (29 ml, 0.206 Mol) versetzt. Die nun klare Lösung wurde auf 10°C abgekühlt und mit Diethylcarbamolychlorid (26.2 ml, 0.20 6 Mol) versetzt. Das Reaktionsgemisch wurde für 10h auf Rückfluss erhitzt, auf RT abgekühlt, auf Eis/Wasser gegeben und mit Konz. HCI

WO 01/17973

auf pH = 5 gestellt. Das Reaktionsgemisch wurde mehrmals mit Essigester extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit Sole gewaschen, über Na_2SO_4 getrocknet und eingeengt. Das erhaltene Harz wurde mit Ether verrührt. Die entandenen Kristalle 18 (47 g, Smp 122°C) wurden abgefiltert. 1H-NMR (300MHz, CDCl₃): δ = 7.21 (s, 2H); 4.28 (m, 2H); 3.92 (m, 6H); 3.2 (m, 4H); 2.22 (s, 6H), 1.0 (m, 6H).

18 (2.76 g, 6.1 mmol), Natriumcarbonat (2.5 ml einer 2 M Lösung in Wasser, 9.98 mmol) und Phenylborsäure (0.18 g, 8.88 mmol) wurden in 1,2-Diethoxyethan suspendiert und durch Einleiten von Argon in das Reaktionsgemisch entgast. Nach Zugabe von Tetrakis-(triphenylphosphin)-palladium (0.36g, 0.312 mmol) wurde das Reaktionsgemisch für 8h bei Rückfluss gerührt, abgekühlt, auf Wasser gegeben und mit Konz.HCl auf pH = 5 gestellt. Es wurde 3x mit Essigester extrahiert, die vereinigten organischen Phasen mit Sole gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet, eingeengt und über Kieselgel chromatographiert (Essigester:Methanol = 5:1). Es wurde 19 (2.7g) erhalten. 1H-NMR (300MHz, CDCl₃): δ = 7.7-7.25 (m, 7H); 4.3 (m, 2H); 3.92 (m, 6H); 3.2 (m, 4H); 2.29 (s, 6H), 0.95 (m, 6H).

19 (4.0g, 8.9 mmol) wurde in Methanol (50 ml) gelöst und mit Natriumhydroxydlösung (2N, 17.6 ml, 17.8 mml) versetzt. Das Reaktionsgemisch wurde für 12h bei Rückfluss gerührt, abgekühlt und konzentriert. Der Rückstand wurde mit Wasser verrührt und mit konzentrierter HCl auf einen pH-Wert von 3 gestellt. Die ausgefallene Substanz wurde abgefiltert und getrocknet. Es wurde 20 (3.1 g, Smp: 260-261°C) erhalten. 1H-NMR (300MHz, CDCl₃): δ = 7.6-7.25 (m, 7H); 4.26 (m, 2H); 4.0 (m, 4H); 3.85 (m, 2H); 2.50 (s, 3H), 2.16 (s, 3H).

20 (1.04g, 2.96 mmol) wurde in Acetonitril (25 ml) vorgelegt und mit Triethylamin (0.49 ml, 3.55 mmol) und Pivalinsäurechlorid (0.45 ml, 3.55 mml) versetzt. Das reaktionsgemisch wurde 1h bei Raumtemperatur gerührt, eingeengt, mit Wasser verrührt und mit konzentrierter HCl auf einen pH-Wert von 0.5 gestellt. Es wurde mit Essigester 3x extrahiert, die vereinigten organischen Phasen mit Sole gewaschen, über Na_2SO_4 getrocknet, eingeengt und über Kieselgel chromatographiert (Essigester: Methanol = 5:1). Es wurde 21 (0.93g, Smp. 159 °C) erhalten. 1H-NMR (300MHz, CDCl₃): δ = 7.6-7.25 (m, 7H); 4.3 (m, 2H); 3.94 (m, 2H); 3.85 (m, 4H); 2.28 (s, 6H), 1.05 (s, 9H).

4-Biphenylcarbonylchlorid 12 (25g, 0.115 Mol) wurde in Acetonitril (150 ml) gelöst, auf 0°C abgekühlt und mit Diethylamin (18.6g, 0.254 Mol) versetzt. Das Reaktionsgemisch wurde 0.5h bei Raumtemperatur gerührt, konzentriert, in Essigester (200 ml) aufgenommen und mit Wasser (2x 100 ml) und wässriger NaHCO₃-Lösung (100 ml) gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet und eingeengt. Das Rohprodukt (28.5g) wurde aus Et2O/Hexane kristallisiert. Es wurde 13 (24.5 g) erhalten. 1H-NMR (300MHz, CDCl₃): δ = 7.6-7.35 (m, 9H); 3.7-3.2 (2bs. 4H); 1.2 (m, 6H).

TMEDA (17.1g, 0.147 Mol) wurde in THF (über Na destilliert, 500 ml) gelöst, auf -78°C abgekühlt und mit s-BuLi (113 ml einer 1.3M Lösung in Cyclohexan, 0.147 Mol) versetzt. Das Reaktionsgemisch wurde 0.25h bei -78°C gerührt, mit einer Lösung von 13 (33.9g. 0.134 Mol) in THF (100 ml) tropfenweise versetzt und für weitere 0.25h bei -78°C gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde tropfenweise mit lodethan (45.2g, 0.29 Mol) behandelt und auf 0°C aufgewärmt. Zum Reaktionsgemisch wurde wässrige, gesättigte NH₄Cl-Lösung (200 ml) gegeben. Die organische Phase wurde abgetrennt, mit Sole gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet, eingeengt und über Kieselgel chromatographiert (Et₂O/Hexane = 1:1). Es wurde 22 (29.5 g) erhalten.

1H-NMR (300MHz, CDCl₃): δ = 7.6-7.2 (m, 9H); 3.9-3.1 (m, 4H); 2.7 (q, 2H), 1.25 (t, 6H); 1.1 (t, 3H)

PCT/EP00/08657

Diisopropylamin (13.36g, 0.132 Mol) wurden in THF (über Na destilliert, 400 ml) gelöst, auf -30° C abgekühlt und mit n-BuLi (79 ml einer 1.6 M Lösung in Hexan, 0.126 Mol) versetzt. Nach 0.25h wurde die Reaktion auf -78° C gekühlt und mit TMEDA (15.3g, 0.132 Mol) und in THF (75 ml) gelöstem **22** (29.5g, 0.105 Mol) langsam versetzt. Nach 0.3h wurde das Reaktionsgemisch mit Chlortrimethylsilylan versetzt und auf 0°C aufgewärmt. Das Reaktionsgemisch wurde mit wässriger, gesättigter NH₄Cl-Lösung (200 ml) versetzt und die organische Phase abgetrennt. Die organische Phase wurde mit Sole gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet und eingeengt. Es wurde **23** (38.2) als Rohprodukt erhalten. 1H-NMR (300MHz, CDCl₃): $\delta = 7.6$ -7.1 (m, 8H); 3.75 (m, 1H); 3.4-3-0 (m, 3H); 2.3 und 2.1 (2m, 1H); 1.35 (d,3H); 1.25 (m, 6H); 0.0 (s, 9H).

TMEDA (8.9g, 0.077 Mol) wurde in THF (über Na destilliert, 400 ml) gelöst , das Reaktionsgemisch wurde auf -78° C abgekühlt und mit s-BuLi (59 ml einer 1.3M Lösung in Cyclohexan, 0.077 Mol) und anschliessend mit einer Lösung von 23 (24.8g, 0.07 Mol) in THF (75 ml) tropfenweise versetzt. Nach 0.5 h bei -78° C wurde das Reaktionsgemisch mit lodmethan (13.3g, 0.085 Mol) versetzt und auf 0°C aufgewärmt. Das Reaktionsgemisch wurde mit wässriger, gesättigter NH₄Cl-Lösung (200 ml) versetzt und die organische Phase abgetrennt. Die organische Phase wurde mit Sole gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet und eingeengt. Das Rohprodukt wurde über Kieselgel chromatographiert (Essigester/Hexan = 1:7). Es wurde 24 (18.5) erhalten. 1H-NMR (300MHz, CDCl₃): δ = 7.6-7.2 (m, 7H); 3.6 (m, 2H); 3.1 (m, 2H); 2.6 (m, 2H); 2.1 (m, 1H); 1.4 (d, 3H); 1.2 (m, 6H); 0.0 (s, 9H).

24 (18.5g, 0.059 Mol) wurde in DMF (100 ml) und Wasser (10 ml) gelöst und bei RT mit CsF (11.2g, 0.074 Mol) versetzt. Das Reaktionsgemisch wurde 8h bei 75°C gerührt, auf Wasser (300 ml) gegeben und mit Essigester (2x 100 ml) extrahiert. Die vereinten organischen Phasen wurden mit Sole gewaschen, über Na_2SO_4 getrocknet und eingeengt. Es wurde 25 (15.7g) als Rohprodukt erhalten. 1H-NMR (300MHz, CDCl₃): δ = 7.6-7.3 (m, 7H); 3.6 (m, 2H); 3.15 (m, 2H); 2.6 (m, 2H); 1.3 (m, 9H); 1.05 (t, 3H).

25 (15.7 g, 0.051 Mol) wurde in Toluol gelöst und mit LiAlH₄ (1.92g, 0.051 Mol) versetzt. Das Reaktionsgemisch wurde 20h bei Rückfluss gerührt, auf 0°C abgekühlt, vorsichtig mit HCl-Lösung (1N, 150 ml) versetzt und mit Essigester (2x 100 ml) extrahiert. Die vereinten organischen Phasen wurden mit 1N HCl-Lösung (1x75 ml) extrahiert. Die vereinten wässrigen Phasen wurdn mit 2N NaOH-Lösung auf einen pH-Wert von 11 gestellt und mit Essigester (2x 100 ml) extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden über Na₂SO₄ getrocknet und eingeengt. Es wurde 26 (8,6g als Rohprodukt erhalten. 1H-NMR (300MHz, CDCl₃): δ = 7.8-7.25 (m, 7H); 3.6 (s, 2H); 3.35 (q, 4H); 2.5 (q, 4H); 1.25 (t, 6H); 1.05 (t, 6H).

26 (8.6g, 0.029 Mol) wurden in Toluol (50 ml) gelöst und mit Chlorameisensäureethylester (12.6g, 0.116 Mol) versetzt. Das Reaktionsgemisch wurde 3h bei 75°C gerührt und konzentriert. 27 (11g) wurde als Rohprodukt erhalten. 1H-NMR (300MHz, CDCl₃): δ = 7.6-7.3 (m, 7H); 4.75 (s, 2H); 2.9 (q, 4H); 1.3 (t, 6H).

27 (11g Rohprodukt, 0.029 Mol) wurde in Acetonitril (100 ml) mit fein verriebenen Kaliumcyanid (2.87g, 0.044 Mol) für 20h bei Rückfluss gerührt. Nach Zugabe von

zusätzlichem Kaliumcyanid (2.87g, 0.044 Mol) wurde das Reaktionsgemisch weitere 24h bei Rückfluss gerührt, abgekühlt, auf Wasser (300 ml) gegeben und mit Essigester (2x 100 ml) extrahiert. Die vereinten organischen Phasen wurden mit Sole gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet und konzentriert. **28** (10g) wurde als Rohprodukt erhalten. 1H-NMR (300MHz, CDCl₃): δ = 7.6-7.3 (m, 7H); 3.7 (s, 2H); 2.8 (q, 4H); 1.4 (t, 6H).

28 (4.5g, 0.018 Mol) wurde in Essigsäure (25 ml) und HCl (37%ige wässrige Lösung) für 24h unter Rückfluss gerührt. Die Essigsäure wurde abdestilliert, das Reaktionsgemisch mit Wasser (100 ml) verdünnt und mit Methylenchlorid (2x 100 ml) extrahiert. Die vereinten organischen Phasen wurden über Na_2SO_4 getrocknet und eingeengt. 29 (5g) wurde als Rohprodukt erhalten. 1H-NMR (300MHz, CDCl₃): δ = 7.6-7.3 (m, 7H); 3.8 (s, 2H); 2.7 (q, 4H); 1.25 (t, 6H).

29 (8.1g, 0.03 Mol) wurde in Toluol (75 ml) gelöst und mit $SOCl_2$ (8.9g, 0.075 Mol) versetzt. Das Reaktionsgemisch wurde auf Rückflusstemperatur erwärmt und nach beendeter Gasentwicklung eingeengt. Das so erhaltene Oel wurde in Toluol (50 ml) aufgenommen, mit MeOH (20 ml) versetzt, 0.5h bei Raumtemperatur gerührt und eingeengt. 30 (9.1g) wurde als Rohprodukt erhalten. 1H-NMR (300MHz, CDCl₃): δ = 7.6-7.3 (m, 7H), 3.8 (s, 2H); 3.7 (s, 3H); 2.7 (q, 4H); 1.25 (t, 6H).

WO 01/17973

30 (9.1g, 0.032 Mol) wurde in Dimethylcarbonat (75 ml) gelöst und zu einer Suspension von Natriumhydrid (3.24g einer 60%igen Dispersion in Mineralöl, 0.081 Mol) gegeben. Das Reaktionsgemisch wurde 20h bei Rückfluss gerührt, auf Raumemperatur abgekühlt und langsam mit 1N HCl-Lösung (100 ml) versetzt. Nach beendeter Gasentwicklung wurde das Reaktionsgemisch mit Essigester (2x100 ml) extrahiert und die vereinigten organischen Phasen mit Sole gewaschen, über Na_2SO_4 getrocknet und eingeengt. 31 (11.3g) wurde als Rohprodukt erhalten. 1H-NMR (300MHz, CDCl₃): δ = 7.6-7.2 (m, 7H); 5.1 (s, 1H); 3.7 (s, 6H); 2.7 (q, 4H); 1.2 (t, 6H).

TMEDA (15.1g, 0.13 Mol) wurde in THF (500 ml) gelöst, auf −78°C abgekühlt und mit s-BuLi (100 ml einer 1.3 M Lösung in Cyclohexan, 0.13 Mol) tropfenweise versetzt. 13 (30 g, 0.12 Mol) wurde in THF (100 ml) gelöst und innerhalb 0.5h zum Reaktionsgemisch zugetropft. Nachdem weiteren 0.5h bei −78°C wurde das Reaktionsgemisch mit Trimethylborat versetzt. Das Reaktionsgemisch wurde 0.5h bei −78°C gerührt, auf −40°C aufgewärmt und mit einer wässrigen NH₄Cl-Lösung (250 ml) versetzt. Die organische Phase wurde mit Sole gewaschen, über Na₂SO4 getrocknet und konzentriert. 32 (36.7 g) wurde als Rohprodukt erhalten.

32 (35.2 g, 0.12 Mol) wurde in MeOH (300 ml) und unter Eiskühlung mit H_2O_2 (16.1 g einer 30%igen Lösung, 0.142 Mol) versetzt. Die Reaktionstemperatur stieg dabei von 20°C auf 40°C an. Nach 2h wurde das Reaktionsgemsich zu 2/3 eingeengt, mit Impfkristallen und Wasser (500 ml) versetzt. Die entstandenen Kristalle wurden abfiltriert und mit Wasser gewaschen. 33 (30g) wurde erhalten. 1H-NMR (300MHz, CDCl₃): δ = 7.65-7.2 (m, 7H); 7.05 (dd, 1H); 3.05 (q, 4H); 1.3 (t, 6H).

33 (3.7g, 13.7 mmol) wurde in DMF vorgelegt und mit NaH (0.55 g einer 60%igen Dispersion , 13.7 mmol) versetzt. Nach beendeter Wasserstoffentwicklung wurde das Reaktionsgemisch mit Dimethylsulfat (2.0g, 16 mmol) versetzt, 1h bei Raumtemperatur gerührt, auf verdünnte HCl (300 ml) gegossen und mit Essigester (2x 100 ml) extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit Sole gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet, eingeengt und über Kieselgel chromatographiert (Essigester:Hexan, 1:1). 34 (3.4g) wurde erhalten. 1H-NMR (300MHz, CDCl₃): δ = 7.6-7.2 (m, 8H); 3.9 (s, 3H); 3.6 (bm, 2H); 3.2 (q, 2H); 1.3 (t, 3H); 1.1 (t, 3H).

TMEDA (1.49 g, 12.8 mmol) wurde in THF (50 ml) gelöst und auf -78°C gekühlt. Das Reaktionsgemsich wurde mit s-BuLi (9.8 ml einer 1.3 M Lösung in Cyclohexan, 12.8 mmol) versetzt, 0.25 h bei -78°C gerührt, mit einer Lösung von 34 (3.3 g, 11.6 mmol) in THF (15 ml) tropfenweise versetzt und 0.3h bei -78°C gerührt. Ethyliodid (2.0g, 13 mmol) wurde zum Reaktionsgemisch gegeben. Das Reaktionsgemisch wurde auf 0°C erwärmt und mit wässriger NH₄Cl-Lösung (50 ml) versetzt. Die organische Phase wurde mit Sole gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet und eingeengt. 35 (3.5g) wurde als Rohprodukt erhalten. 1H-NMR (300MHz, CDCl₃): δ = 7.6-7.3 (m, 5H); 7.07 (s, 1H); 6.9 (s, 1H); 3.9 (s, 3H); 3.8 (m, 1H); 3.45 (m, 1H) 3.2 (m, 2H); 2.6 (m, 2H); 1.3 (m, 6H); 1.1 (t, 3H).

N, N'-Diacethylhydrazin 14 (768 g, 6.62 Mol), 2,2'-Dichlordiethylether (1141 g, 7.9 Mol) und Kaliumcarbonat (1827 g, 13.3 Mol) wurden bei Raumtemperatur in DMF (8.5 L) vorgelegt . Die resultierende Suspension wurde für 3.5 h auf 130°C erhitzt, abgekühlt, gefiltert und konzentriert. Der Rückstand wurde in Toluol (1000 ml) aufgenommen und bei 0°C für 16h gerührt. Nach Filtration wurde das Produkt 15 als weisse Kristalle (574 g) erhalten. Die Mutterlauge wurde eingedampft und aus wenig Methanol umkristallisiert. Es wurde nochmals Produkt 15 (108 g) als weisse Kristalle erhalten.

15 (1000 g, 5.38 Mol) wurde in wasserfreiem Methanol (5.4 L) bei 35°C gelöst und mit Acetylchlorid (1688 g, 21.5 Mol) tropfenweise versetzt. Nach beendeter Zugabe wurde das Reaktionsgemisch für 16h bei 55 °C gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde abgekühlt und

auf ca. 1.4 L eingeengt und bei 0°C bis 10°C gerührt. Die sich dabei bildenden Kristalle wurden abgefiltert und mit Ether (1.5 L) gewaschen. Das Produkt 16 wurde als weisse Kristalle erhalten (520 g). 1H-NMR (300MHz, D_6 -DMSO): δ = 3.8 (s, 4H); 3.4 (s, 4H).

Auf analoge Weise wurden die in den folgenden Tabellen aufgeführten Verbindungen erhalten.

In den folgenden Tabellen bedeutet "LC/MS: M^{+*} das aus der gekoppelten HPLC (High Performance Liquid Chromatography) - und MS (Mass Spectrometry) - Analyse ermittelte Molekulargewicht; die nach "UV" angegebenen Zahlenwerte bedeuten die Frequenz der Absorbtionsmaxima des UV Spektrums in Nanometer, gemessen in Wasser/Acetonitril.

<u>Tabelle 1</u> Verbindungen der Formel

$$R_2$$
 R_3
 R_3
 R_3
 R_3
 R_3
 R_4
 R_4
 R_5
 R_5
 R_5
 R_6
 R_7
 R_8

 R_1 R_2 R₃ G Phys. Daten Verb. Nr. la-1 CH₃ Ph CH₃ H Smp. 260-261°C la-2 CH₃ Ph CH₃ C(O)C(CH₃)₃ 159-Smp. 161°C CH₃ la-3 CH₃ Ph C(O)N Harz (CH₂CH₃)₂ la-4 CH₂CH₃ Ph CH₂CH₃ Н Smp. >250°C la-5 CH₂CH₃ Ph: CH₂CH₃ C(O)C(CH₃)₃ Smp. 162-

					164°C
la-6	CH₂CH₃	Ph	OCH₃	Н	Smp. 205-
				1	207°C
la-7	CH₂CH₃	Ph	OCH₃	C(O)C(CH ₃) ₃	Smp. 57-
					59°C
la-8	CH₂CH₃	Ph	SCH₃	Н	Smp. 200-
					201°C
la-9	CH₂CH₃	Ph	SCH₃	C(O)C(CH ₃) ₃	Smp. 197-
			:		199°C
la-10	CH₂CH₃	Ph	S(O)₂CH₃	C(O)C(CH ₃) ₃	Smp. 172-
					174°C
la-11	CH₂CH₃	Ph	CH₂Ph	Н	Smp. 203-
					205°C
la-12	CH₃	4-CH₂=CH-Ph	CH₃	Н	(LC/MS:
					M⁺₌ 376)
la-13	CH₃	2-Cl-Ph	CH₃	Н	(LC/MS:
					M ⁺ ₌ 384)
la-14	CH₃	4-Cl-Ph	CH₃	Н	(LC/MS:
					M ⁺ = 384)
la-15	CH₃CH₂	4-Cl-Ph	CH₃CH₂	Н	(LC/MS:
					M ⁺ ₌ 412)
la-16	CH₃	3-Br-Ph	CH₃	Н	
la-17	CH₃	2-CH₃O-Ph	CH₃	Н	0.0040-
Ια-17	OI 13	2-CH3O-FII	СП3		(LC/MS:
la-18	CU	A CH O Ph	CU	1,,	M ⁺ 380)
1a-10	CH₃	4-CH₃O-Ph	CH₃	Н	(LC/MS:
10.10	CU.	2 011 011 0	011	ļ	M ⁺ _ 380)
la-19	CH₃	3-CH₃CH₂O-	CH₃	Н	(LC/MS:
1. 00	011 011	Ph			M ⁺ ₌ 394)
la-20	CH₃CH₂	3-CH₃CH₂O-	CH₃CH₂	Н	(LC/MS:
1. 61	 	Ph			M ⁺ = 422)
la-21	CH₃	4-CH₃S-Ph	CH₃	Н	(LC/MS:
					M⁺₌396)

la-22	CH₃	2-CH ₃ -Ph	CH₃	Н	(LC/MS:
					M ⁺ = 364)
la-23	CH ₃	4-CH₃-Ph	CH₃	Н	(LC/MS:
					M ⁺ , 364)
la-24	CH₃		CH₃	Н	
la-25	CH₃CH₂		CH₃CH₂	Н	
la-26	CH₃		CH₃	Н	(LC/MS:
		s			M⁺₌356)
la-27	CH₂CH₃		CH₂CH₃	Н	(LC/MS:
		s			M⁺₌384)
la-28	CH₂CH₃	2,4-Cl ₂ -Ph	CH₂CH₃	н	(LC/MS:
					M ⁺ ₌ 446)
la-29	CH₂CH₃	4-F-Ph	CH₂CH₃	Н	(LC/MS:
					M⁺ ₌ 396)
la-30	CH₂CH₃	3-Cl,4-F-Ph	CH₂CH₃	Н	(LC/MS:
					M ⁺ ₌ 430)
la-31	CH₂CH₃	3,5-Cl₂-Ph	CH₂CH₃	Н	(LC/MS:
1 00	011 011				M⁺₌ 446)
la-32	CH₂CH₃	4-CF ₃ -Ph	CH₂CH₃	Н	(LC/MS:
10.00	011 011				M ⁺ ₌ 446)
la-33	CH₂CH₃		CH₃	C(O)C(CH ₃) ₃	Smp. 139-
·		··^o′			141°C
la-34	CH ₃	4-CH ₂ =CH-Ph	CH ₃	C(O)N-	(LC/MS:
				(CH ₂ CH ₃) ₂	M⁺₌ 475)
la-35	CH₃	2-Cl-Ph	CH₃	C(O)N-	(LC/MS:
				(CH ₂ CH ₃) ₂	M⁺₌ 483)

la-36	CH₃		CH₃	C(0)N-	(LC/MS:
				(CH ₂ CH ₃) ₂	M⁺₌499)
la-37	CH₃	4-Cl-Ph	CH₃	C(O)N-	(LC/MS:
				(CH₂CH₃)₂	M ⁺ ₌ 483)
la-38	CH ₃	2-CH₃O-Ph	CH₃	C(O)N-	(LC/MS:
	ļ			(CH₂CH₃)₂	M⁺₌ 479)
la-39	CH ₃	4-CH₃S-Ph	CH ₃	C(O)N-	(LC/MS:
				(CH ₂ CH ₃) ₂	M⁺₌ 495)
la-40	CH ₃	4-CH₃O-Ph	CH ₃	C(O)N-	(LC/MS:
				(CH ₂ CH ₃) ₂	M⁺ ₌ 479)
la-41	CH ₃	3-CH ₃ CH ₂ O-	CH ₃	C(O)N-	(LC/MS:
		Ph		(CH ₂ CH ₃) ₂	M⁺ ₌ 493)
la-42	CH ₃	2-CH ₃ -Ph	CH ₃	C(O)N-	(LC/MS:
				(CH ₂ CH ₃) ₂	M ⁺ ₌ 463)
la-43	CH ₃	4-CH ₃ -Ph	CH₃	C(O)N-	(LC/MS:
				(CH ₂ CH ₃) ₂	M⁺ ₌ 463)
la-44	CH ₃	1.	CH ₃	C(O)N-	(LC/MS:
		s		(CH ₂ CH ₃) ₂	M⁺ ₌ 455)
la-45	CH ₃		CH₃	C(O)N-	(LC/MS:
		· · · · s		(CH ₂ CH ₃) ₂	M ⁺ ₌ 455)
la-46	CH ₃		CH₃	Н	(LC/MS:
					M ⁺ ₌ 400)
la-47	CH₃		CH ₃	Н	(LC/MS:
		···Ls			M ⁺ ₌356)
la-48	CH₃CH₂	4-CI-Ph	CH₃CH₂	C(O)N-	(LC/MS:
				(CH ₂ CH ₃) ₂	M⁺₌511)
la-49	CH₃CH₂	3-CH₃CH₂O-	CH₃CH₂	C(O)N-	(LC/MS:
		Ph		(CH ₂ CH ₃) ₂	M⁺₌ 521)
la-50	CH₂CH₃	4-F-Ph	CH₂CH₃	C(O)N-	(LC/MS:
				(CH₂CH₃)₂	M⁺₌ 495)

					1.
la-51	CH₃CH₂		CH₃CH₂	C(O)N-	(LC/MS:
		\L\s\\		(CH₂CH₃)₂	M⁺ ₌ 483)
la-52	CH₃CH₂		CH₃CH₂	C(O)N-	(LC/MS:
		, Ls		(CH ₂ CH ₃) ₂	M⁺₌ 483)
la-53	CH₂CH₃	3-Cl,4-F-Ph	CH₂CH₃	C(O)N-	(LC/MS:
				(CH ₂ CH ₃) ₂	M ⁺ ₌ 529)
la-54	CH₃CH₂	3,5-Cl ₂ -Ph	CH₃CH₂	C(O)N-	(LC/MS:
				(CH ₂ CH ₃) ₂	M ⁺ ₌ 545)
la-55	CH₃CH₂	2,4-Cl ₂ -Ph	CH₃CH₂	C(O)N-	(LC/MS:
				(CH ₂ CH ₃) ₂	M ⁺ ₌ 545)
la-56	CH₂CH₃		CH₂CH₃	Н	(LC/MS:
		, Ls			M⁺ ₌ 384)
la-57	CH₃		CH₃	C(O)N-	Fest
				(CH ₂ CH ₃) ₂	
la-58	CH₃	{\bigs_N}	CH₃	Н	Fest
la-59	CH₃	{\bigs_N}	CH ₃	C(O)C(CH ₃) ₃	Fest
la-60	CH ₃	(CH₃	Н	Fest
la-61	CH ₃	/\n	CH ₃	C(O)C(CH ₃) ₃	Smp. 99-
		/			100°C
la-62	CH₂CH₃	{\bigs_N}	CH₂CH₃	C(O)C(CH ₃) ₃	Wachs .
la-63	CH₃	{N=	CH ₃	Н	Fest
la-64	CH₂CH₃	(CH₂CH₃	C(O)C(CH ₃) ₃	Amorph

la-65	CH₂CH₃	{\sqrt{N=}}	CH₂CH₃	C(O)C(CH ₃) ₃	Smp. 146- 147°C
la-66	CH₂CH₃	\(\sigma\)	CH₂CH₃	Н	Smp. 250°C
la-67	CH ₃	\(=\n'_0_	CH₃	Н	Smp. 250°C
la-68	CH₂CH₃	\(\sigma_{\text{\texi{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\tin}\text{\tetx{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\ti}\\\ \ti}}\\ \text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\texi}\tint{\text{\text{\text{\texi}\text{\text{\text{\texi}\text{\text{\texit{\text{\texi}\text{\text{\texi\text{\\texi}\text{\texit{\texi{\texi}\text{\texi{\texi{\texi{\texi{\texi{\texi{\texi}	CH₂CH₃	C(O)C(CH ₃) ₃	
la-69	CH₂CH₃	SO ₃ H	CH₂CH₃	Н	Kristallin
la-70	CH₃	{__\	CH ₃	C(O)N- (CH₂CH₃)₂	
la-71	CH ₃	\(\sigma\)	CH₃	C(O)N- (CH ₂ CH ₃) ₂	
la-72	CH₃	{_N_0_	CH₃	C(O)N- (CH ₂ CH ₃) ₂	
la-73	CH₂CH₃	{___\	CH₂CH₃	C(O)N- (CH ₂ CH ₃) ₂	
la-74	CH₂CH₃	\(\bigs_{N}\)	CH₂CH₃	Н	
la-75	CH₃	\(\sigma\)	CH₃	C(O)C(CH ₃) ₃	
la-76	CH₂CH₃	\(\sigma_{\bullet}^{\bullet}\)	CH₂CH₃	Н	Smp. 250°C

la-77	CH₂CH₃	\(\sum_{N=\)CI	CH₂CH₃	C(O)C(CH₃)₃	
la-78	CH₃	(CH ₂) ₂ COOH	CH₃	Н	Smp. 284- 286°C
la-79	СН₃	(CH ₂) ₂ NH ₂	СН₃	Н	Smp. 230°C (Zers.)

Tabelle 2

Verbindungen der Formel

$$R_2$$
 R_3
 R_3
 R_3
 R_3
 R_3
 R_3
 R_4
 R_5
 R_5
 R_5

Verb. Nr.	R ₁	R ₂	R ₃	G	Phys. D	aten
lb-1	CH ₃	Ph	CH₃	Н	Smp. 240°C	239-
lb-2	CH ₃	Ph	CH₃	C(O)C(CH ₃) ₃	Harz	·····
lb-3	CH₃	Ph	CH₃	C(O)N- (CH₂CH₃) ₂	Harz	
lb-4	CH₃	Ph	CH₃	C(O)O- CH₂CH₃	Smp. 146°C	144-
lb-5	CH ₃	Ph	CH ₃	C(O)CH ₃	Smp.	198-

WO 01/17973

PCT/EP00/08657

					199°C
lb-6	CH₃	Ph	CH ₃	C(O)cyclopro-	Smp. 104-105
				pyl	
lb-7	Н	Ph	CH₂CH₃	H	Smp. 176-
					177°C
lb-8	Н	Ph	CH₂CH₃	C(O)C(CH ₃) ₃	Smp. 128-
					130°C
lb-9	CH₂CH₃	Ph	CH₂CH₃	Н	Smp. >250°C
lb-10	CH₂CH₃	Ph	CH₂CH₃	C(O)C(CH ₃) ₃	Smp. 166-
					168°C
lb-11	CH₂CH₃	Ph	SCH₃	H ·	Smp. 170-
					172°C
lb-12	CH₂CH₃	Ph	SCH₃	C(O)C(CH ₃) ₃	Smp. 182-
					183°C
lb-13	CH₂CH₃	Ph	OCH₃	Н	Smp. 148-
			·		150°C
lb-14	CH₂CH₃	Ph	OCH₃	C(O)C(CH ₃) ₃	Smp. 127-
					129°C
lb-15	CH₂CH₃	Ph	C≡CSi(CH ₃) ₃	Н	Smp. 150-
					152°C
lb-16	CH₂CH₃	Ph	C≡CSi(CH ₃) ₃	C(O)C(CH ₃) ₃	Smp. 69-71°C
lb-17	CH₂CH₃	Ph	C≡CSi(CH ₃) ₃	C(O)N-	Smp. 134-
				(CH ₂ CH ₃) ₂	136°C
lb-18	CH₂CH₃	Ph	C≡CH	Н	Smp. 108-
		_			111°C
lb-19	CH₂CH₃	Ph	C≡CH	C(O)C(CH ₃) ₃	Smp. 134-
					136°C
lb-20	CH₂CH₃	Ph	Br	Н	Smp. 221-
					222°C
lb-21	CH₂CH₃	Ph	Br	C(O)C(CH ₃) ₃	Smp. 153-
					154°C
lb-22	CH₂CH₃	Ph	Br	C(O)N-	Smp. 129-
				(CH ₂ CH ₃) ₂	131°C

WO 01/17973

lb-23	CH₂CH₃	Ph	CH₂Ph	Н	Smp. 249°C	247-
lb-24	CH₂CH₃	Ph	CH₂Ph	C(O)C(CH ₃) ₃	Harz	
lb-25	CH₃	3-CF ₃ -Ph	CH₃	н	Smp. 226°C	225-
lb-26	CH ₃	3-CF ₃ -Ph	CH₃	C(O)C(CH ₃) ₃	Smp. 199°C	197-
lb-27	CH ₃	3-CF ₃ -Ph	CH₃	C(O)N- (CH ₂ CH ₃) ₂	Oel	
lb-28	CH ₃	3-CF ₃ -Ph	CH ₃	C(O)O- CH₂CH₃	Harz	
lb-29	CH₃	4-F-Ph	CH₃	Н		
lb-30	CH₃	4-F-Ph	CH ₃	C(O)C(CH ₃) ₃		
lb-31	CH ₃	4-F-Ph	CH₃	C(O)N- (CH ₂ CH ₃) ₂	Oel	-,,
lb-32	CH ₃	4-CF ₃ -Ph	CH₃	н	Smp. 296°C	294-
lb-33	CH₃	4-CF ₃ -Ph	CH₃	C(O)C(CH ₃) ₃	Smp.	160-
lb-34	CH ₃	4-CF ₃ -Ph	CH₃	C(O)N- (CH ₂ CH ₃) ₂	Smp. 68	3-70°C
lb-35	CH ₃	4-CF ₃ -Ph	CH₃	C(O)OCH₂CH₃	Harz	

lb-36	CH₃	3-NO ₂ -Ph	CH ₃	Н	Smp. 221°C	219-
lb-37	CH₃	3-NO₂-Ph	CH₃	C(O)C(CH ₃) ₃	Smp. 182°C	180-
lb-38	CH₃	3-NO ₂ -Ph	CH₃	C(O)N- (CH ₂ CH ₃) ₂		
lb-39	CH₃	4- CH ₂ =CH- Ph	CH₃	Н	(LC/MS: M ⁺ =360)	
lb-40	CH₃	2-CI-Ph	CH₃	Н	(LC/MS: M ⁺ = 368)	
ld-41	CH₃	4-Cl-Ph	CH₃	H	(LC/MS: M ⁺ 368)	
lb-42	CH₂CH₃	4-CI-Ph	CH₂CH₃	Н	(LC/MS: M ⁺ = 396)	
lb-43	CH ₃	3-Br-Ph	CH₃	Н	(LC/MS: M ⁺ ₌ 412)	
lb-44	CH₃	2-CH₃O- Ph	CH₃	Н	(LC/MS: M ⁺ =364)	-
lb-45	CH₃	4-CH₃O- Ph	CH₃	Н	(LC/MS: M ⁺ ₌ 364)	
lb-46	CH₃	3- CH₃CH₂O -Ph	CH₃	Н	(LC/MS: M ⁺ =378)	
lb-47	CH₃CH₂	3- CH₃CH₂O -Ph	CH₃CH₂	Н	(LC/MS: M ⁺ = 406)	
lb-48	CH₃	4-CH₃S- Ph	CH₃	Н	(LC/MS: M ⁺ _380)	
lb-49	CH₃	2-CH₃-Ph	CH₃	Н	(LC/MS: M ⁺ = 348)	

lb-50	CH₃	4-CH ₃ -Ph	CH₃	Н	(LC/MS:
lb-51	CH₃		CH₃	Н	M ⁺ = 348)
lb-52	CH₃CH₂		CH₃CH₂	Н	,
lb-53	CH₃	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	CH ₃	Н	(LC/MS: M ⁺ ₌ 340)
lb-54	CH₃CH₂	`\[\int\]	CH ₃	Н	
lb-55	CH₃		CH₃	Н	(LC/MS: M⁺₌ 384)
lb-56	CH₂CH₃	2,4-Cl ₂ -Ph	CH₂CH₃	Н	(LC/MS: M ⁺ =430)
lb-57	CH₂CH₃	4-F-Ph	CH₂CH₃	Н	(LC/MS: M ⁺ ₌ 380)
lb-58	CH₂CH₃	3-Cl,4-F-Ph	CH₂CH₃	Н	(LC/MS: M ⁺ =414)
lb-59	CH₂CH₃	3,5-Cl₂-Ph	CH₂CH₃	Н	(LC/MS: M⁺₌ 430)
lb-60	CH₂CH₃	4-CF ₃ -Ph	CH₂CH₃	Н	(LC/MS: M ⁺ ₌ 430)
lb-61	CH₃	Ph	CH₃	Î. Î.	UV: 212.1 nm 270.9 nm
lb-62	CH₃	Ph	CH₃	J och,	UV: 209.7 nm 270.9 nm

[Ib 66	CU	lp _b	1011	1 0	Linz.
lb-63	CH₃	Ph	CH₃) Joon,	UV:
					207.4 nm
					270.9 nm
lb-64	CH ₃	Ph	CH ₃	Ph Ph	UV:
			,	\\o	207.4 nm
					270.9 nm
lb-65	CH ₃	Ph	CH₃	C(O)nC7H15	UV:
					205.0 nm
					270.9 nm
lb-66	CH ₃	Ph	CH₃	9	UV:
					207.4 nm
					268.5 nm
lb-67	CH ₃	Ph	CH₃	9	UV:
				OCH,	205.0 nm
				осн,	270.9 nm
lb-68	CH ₃	Ph	CH₃		UV:
					270.9 nm
lb-69	CH ₃	Ph	CH₃	ĺ	
lb-70	CH ₃	2-CI-Ph	CH₃	C(O)N-	(LC/MS:
				(CH ₂ CH ₃) ₂	M ⁺ ₌ 467)
lb-71	CH ₃	i	CH ₃	C(O)N-	(LC/MS:
				(CH ₂ CH ₃) ₂	M ⁺ ₌ 483)
lb-72	CH ₃	4-CI-Ph	CH₃	C(O)N-	(LC/MS:
				(CH ₂ CH ₃) ₂	M ⁺ _ 467)
lb-73	CH ₃	2-CH₃O-Ph	CH₃	C(O)N-	(LC/MS:
			·	(CH ₂ CH ₃) ₂	M ⁺ ₌ 463)
lb-74	CH₃	4-CH₃S-Ph	CH₃	C(O)N-	(LC/MS:
				(CH ₂ CH ₃) ₂	M ⁺ = 479)
lb-75	CH ₃	4-CH₃O-Ph	CH ₃	C(O)N-	(LC/MS:
				(CH ₂ CH ₃) ₂	M ⁺ ₌ 463)
		L	L	13.120.13/2	2 700)

lb-76	CH ₃	3-Br-Ph	CH₃	C(O)N-	(LC/MS:
	0.1.3		53	(CH ₂ CH ₃) ₂	M ⁺ ₌511)
lb-77	CH ₃	3 CH CH O	CH₃	C(O)N-	
10-77		3-CH ₂ CH ₃ O-			(LC/MS:
	 	Ph		(CH ₂ CH ₃) ₂	M ⁺ ₌ 477)
lb-78	CH₃	2-CH ₃ -Ph	CH₃	C(O)N-	(LC/MS:
				(CH ₂ CH ₃) ₂	M ⁺ ₌ 447)
lb-79	CH₃	4-CH ₃ -Ph	CH₃	C(O)N-	(LC/MS:
				(CH ₂ CH ₃) ₂	M ⁺ ₌ 447)
lb-80	CH ₃	`	CH₃	C(O)N-	(LC/MS:
		L _s		(CH ₂ CH ₃) ₂	M⁺ ₌ 439)
lb-81	CH ₃		CH₃	C(O)N	(LC/MS:
		, s		(CH ₂ CH ₃) ₂	M ⁺ ₌ 439)
lb-82	CH ₃		CH₃	Н .	(LC/MS:
		s			M ⁺ ₌ 340)
lb-83	CH₂CH₃	4-CI-Ph	CH₂CH₃	C(O)N-	(LC/MS:
				(CH ₂ CH ₃) ₂	M⁺₌ 495)
lb-84	CH₂CH₃	3-CH ₃ CH ₂ O-	CH₂CH₃	C(O)N-	(LC/MS:
		Ph		(CH ₂ CH ₃) ₂	M ⁺ ₌505)
lb-85	CH₂CH₃	4-F-Ph	CH₂CH₃	C(O)N	(LC/MS:
				(CH ₂ CH ₃) ₂	M ⁺ ₌ 479)
lb-86	CH₂CH₃	``	CH₂CH₃	C(O)N-	(LC/MS:
		L _s		(CH ₂ CH ₃) ₂	M ⁺ ₌ 467)
lb-87	CH₂CH₃		CH₂CH₃	C(O)N-	(LC/MS:
		,s		(CH ₂ CH ₃) ₂	M ⁺ ₌467)
lb-88	CH₂CH₃	3-Cl,4-F-Ph	CH₂CH₃	C(O)N	(LC/MS:
				(CH ₂ CH ₃) ₂	M ⁺ ₌513)
lb-89	CH₂CH₃	3,5-Cl ₂ -Ph	CH₂CH₃	C(O)N-	(LC/MS:
				(CH ₂ CH ₃) ₂	M ⁺ ₌529)
lb-90	CH₂CH₃	2,4-Cl ₂ -Ph	CH₂CH₃	C(O)N-	(LC/MS:
	i	1	1	1	M ⁺ ₌529)

lb-91	CH₂CH₃	4-CF ₃ -Ph	CH₂CH₃	C(O)N (CH ₂ CH ₃) ₂		
lb-92	CH₂CH₃	``[s	CH₂CH₃	Н	(LC/MS: M ⁺ = 368)	
lb-93	CH₂CH₃	S	CH₂CH₃	Н	(LC/MS: M*_368)	
lb-94	CH₃	(CH ₂) ₂ COOH	CH₃	Н	Smp. 226°C	224-

<u>Tabelle 3</u> Verbindungen der Formel

$$R_2$$
 R_3
 R_3
 R_4
 R_5

lc

Verb.	R ₁	R ₂	R ₃	R ₄	R ₅	G	Phys.
Nr.							Daten
Ic-1	CH₃	Ph	CH ₃	CH₃	CH₃	C(O)N-	Harz
						(CH ₂ CH ₃) ₂	
lc-2	CH₂CH₃	Ph	OCH₃	Н	(CH₂)₃OH	Н	Smp. 91-
							93°C
lc-3	CH₃	Ph	CH ₃	CH ₃	CH₃	Н	Smp.
<u> </u>							197°C

Tabelle 4

Verbindungen der Formel

ld

Verb.	R1	R3	Phys.
Nr			Daten
ld-1	CH ₃	CH₃	Smp. 68-
			69°C
ld-2	CH₂CH₃	SCH₃	Oel
ld-3	CH₂CH₃	OCH ₃	Oel
ld-4	CH₂CH₃	CH₂CH₃	Oel
ld-5	CH₂CH₃	CH₂Ph	Oel
ld-6	CH₂CH₃	Br	Oel
ld-7	CH₂CH₃	C≡CSi(CH ₃) ₃	Oel
ld-8	CH₂CH₃	Н	Oel

Tabelle 5

· le

Verb.	R ₁	R ₂	R ₃	G	R ₄₀	R ₄₁	R ₄₂	R ₄₃	Phys.
Nr.				<u> </u>					Daten
le-1	CH₃CH₂	Ph	CH₃O	Н	Н	Н	-(CI	12)2-	Smp.
									196-
									197°C
le-2	CH₃CH₂	Ph	CH₃O	Н	CH₃CH₂	Н	Н	Н	Smp.
									133-
									135°C
le-3	CH₃CH₂	Ph	CH₃O	Н	CH₃	CH₃	Н	Н	Smp.
									139-
									145°C
le-4	CH₃CH₂	Ph	CH₃O	Н	CH ₃	CH₃	Н	Н	Smp.
									119°C
le-5	CH₃CH₂	Ph	CH₃O	C(O)-	CH ₃ CH ₂	Н	Н	Н	Kristallin
				C(CH₃)₃					

Ph = Phenyl

Tabelle 6

Verbindungen der Formel

$$R_2$$
 R_3
 R_3
 R_3
 R_3
 R_4
 R_5
 R_5
 R_5

lf

Verb. Nr.	R ₁	R ₂	R ₃	G	Phys.
					Daten
If-1	CH₃CH₂	Ph	CH ₃ O	Н	Smp. 184-
					188°C

Ph = Phenyl

Tabelle 7

Verbindungen der Formel

$$R_2$$
 R_3
 R_3
 R_3
 R_3
 R_4
 R_5
 R_5
 R_5

lg

Verb. Nr	R ₁	R ₂	R ₃	G	Phys.
				·	Daten
lg-1	CH₃CH₂	Ph	CH₃O	Н	Smp. 147-
					149°C

Ph = Phenyl

Tabelle 8

Verbindungen der Formel

$$R_2$$
 R_3
 R_3
 R_3
 R_3
 R_4

lh

Verb. Nr.	R ₁	R ₂	R ₃	R	G	Phys. Daten
lh-1	-OCH₃	Ph	C₂H₅	ОН	C(O)C(CH ₃) ₃	¹ H NMR (CDCl ₃ , 300 MHz) δ = 7.6 (d, 2H); 7.42 (t, 2H); 7.34 (t, 1H); 7.1 (s, 1H); 6.88 (s, 1H); 4.2 - 3.14 (m, 6H); 3.8 (2s, 3H); 2.67 (m, 2H); 2.05 (m, 2H); 1.2 (m, 3H); 1.1 (m, 9H) (Mixture of isomers)
lh-2	CH₂CH₃	Ph	OCH₃	H₃C-O- CH₂CH₂-O-	C(O)C(CH₃)₃	¹ H NMR (CDCl ₃ , 300 MHz) δ = 7.6 (d, 2H); 7.42 (t, 2H); 7.34 (t, 1H); 7.1 (s, 1H); 6.88 (s, 1H); 4.5 (m, 0.26H); 4.2 (m, 0.17H); 4.0 - 3.3 (m, 8H); 3.8 (bs,

						3H);, 3.4 (2s, 3H); 3.2 (m, 0.5H); 2.7 (m, 2H), 2.3 - 1.85 (m, 2H), 1.2 (m, 3H), 1.1 (m, 9H) (Mixture of Isomers)
lh-3	CH₂CH₃	Ph	CH₂-	H₃C-O-	C(O)C(CH ₃) ₃	
			CH₃	CH₂CH₂-O-		
lh-4	CH ₂ CH ₃	Ph	ethinyl	H₃C-O-	C(O)C(CH ₃) ₃	
				CH₂CH₂-O-		
lh-5	CH₂CH₃	Ph	CH₂-	H₃C-CH₂-O-	C(O)C(CH ₃) ₃	
			CH₃	CH₂CH₂-O-		
lh-6	CH ₃	Ph	CH₃	H₃C-O-	C(O)C(CH ₃) ₃	
				CH ₂ CH ₂ -O-		

Beispiel B2: Post-emergente Herbizid-Wirkung

Monokotyle und dikotyle Testpflanzen werden in Töpfen in Standarderde angesät. Im 2- bis 3-Blattstadium der Testpflanzen werden die Prüfsubstanzen als wässrige Suspension (hergestellt aus einem Spritzpulver (Beispiel F3, b) gemäß WO 97/34485) oder als Emulsion (hergestellt aus einem Emulsionskonzentrat (Beispiel F1, c) gemäß WO 97/34485) in optimaler Dosierung aufgesprüht (500 I Wasser/ha). Anschließend werden die Testpflanzen im Gewächshaus unter optimalen Bedingungen weiterkultiviert.

Nach 2 bis 3 Wochen Testdauer wird der Versuch ausgewertet mit einer neunstufigen Notenskala (1 = vollständige Schädigung, 9 = keine Wirkung). Boniturnoten von 1 bis 4 (insbesondere 1 bis 3) bedeuten eine gute bis sehr gute Herbizidwirkung.

Tabelle B2:

Verbindung	Aufwandmenge (g/ha)	Avena	Lolium	Setaria	Sinapis
lb-1	2000	1	2	1	2
lb-4	2000	1	3	1	2
lb-2	2000	3	3	1	2
la-33	2000	2	2	1	2
lb-66	2000	1	2	1	2
la-4	2000	1	1	1	2
la-5	2000	1	1	1	2
lb-9	2000	1	1	1	2
lb-10	2000	1	1	1	2
la-1	2000	1	1	1	2
la-2	2000	1_	1	1	2
la-6	2000	1	1	1	2
la-7	2000	1	1	1	2
lb-13	2000	1	1	1	2
lb-14	2000	1	1	1	2
lb-28	2000	1	2	1	2
la-8	2000	2	1	1	2
lb-20	2000	2	2	1	2
lb-21	2000	1	1	1	2
lb-69	2000	2	2	1	2
lb-18	2000	1	1	1	2
lb-19	2000	1	1	1	2
le-1	2000	1	1	1	2
If-1	2000	1	1	1	3

In diesem Versuch zeigen die Verbindungen der Formel I starke Herbizidwirkung.

Dieselben Resultate werden erhalten, wenn man die Verbindungen der Formel I gemäß den anderen Beispielen gemäß WO 97/34485 formuliert.

- 69 -

Patentansprüche:

1. Verbindungen der Formel I

$$R_2$$
 R_3
 R_3
 R_4
 R_5

I,

worin

R₁ und R₃ unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C2-C4-Alkinyl, Tri(C1-C4-alkylsilyl)-C2-C4-alkinyl, C1-C4-Halogenalkyl, C2-C6-Halogenalkenyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, durch Halogen substituiertes C₃-C₆-Cycloalkyl, Benzyl, C2-C6-Alkoxyalkyl, C2-C6-Alkylthioalkyl, Hydroxy, Mercapto, C1-C6-Alkoxy, C3-C6-Alkenyloxy, C₃-C₆-Alkinyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₁-C₄-Alkoxycarbonyl, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Alkylsulfinyl, C₁-C₄-Alkylsulfonyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, Di-(C₁-C₄-alkyl)-amino, C₁-C₄-Hydroxyalkyl, Formyl, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino oder C₁-C₄-Alkylsulfonylamino sind, R₂ Phenyl, Naphthyl oder ein 5- oder 6-gliedriger aromatischer Ring ist, der 1 oder 2 Heteroatome ausgewählt aus der Gruppe Stickstoff, Sauerstoff und Schwefel enthalten kann, wobei der Phenylring, der Naphthylring und der 5- oder 6-gliedrige aromatische Ring durch Halogen, C3-C6-Cycloalkyl, Hydroxy, Mercapto, Amino, Amino-C1-C6-alkyl, Carboxyl-C₁-C₆-alkyl, Cyano, Nitro oder Formyl substituiert sein können: und/oder der Phenylring, der Naphthylring und der 5- oder 6-gliedrige aromatische Ring durch C₁-C₆-Alkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, Hydroxy- C_1 - C_6 -alkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy- C_1 - C_6 -Alk alkoxy, C₁-C₆-Alkylcarbonyl, C₁-C₆-Alkylthio, C₁-C₆-Alkylsulfonyl, mono-C₁-C₆-Alkylamino, di-C₁-C₆-Alkylamino, C₁-C₆-Alkylcarbonly(C₁-C₆-Alkyl)-amino, C₂-C₆-Alkenyl, C₃-C₆-Alkenyloxy, Hydroxy-C₃-C₆-alkenyl, C₁-C₆-Alkoxy-C₃-C₆-alkenyl, C₁-C₆-Alkoxy-C₃-C₆-alkenyloxy, C₂-C₆-Alkenylcarbonyl, C₂-C₆-Alkenylthio, C₂-C₆-Alkenylsulfinyl, C2-C6-Alkenylsulfonyl, mono- oder di-C2-C6-Alkenylamino, C1-C6-Alkyl-(C3-C₆-alkenyl)amino, C₂-C₆-Alkenylcarbonylamino, C₂-C₆-Alkenylcarbonly(C₁-C₆-Alkyl)-amino, C_2 - C_6 -Alkinyl, C_3 - C_6 -Alkinyloxy, Hydroxy- C_3 - C_6 -alkinyl, C_1 - C_6 -Alkoxy- C_3 - C_6 -alkinyl, C_1 - C_6 -Alkoxy- C_3 - C_6 -alkinyl, C_1 - C_6 -Alkoxy- C_3 - C_6 -Alkinyl, C_1 - C_6 -Alkinyl, $C_$ Alkoxy-C₄-C₆-alkinyloxy, C₂-C₆-Alkinylcarbonyl, C₂-C₆-Alkinylthio, C₂-C₆-Alkinylsulfinyl, C₂-C₆-Alkinylsulfonyl, mono- oder di-C₃-C₆-Alkinylamino, C₁-C₆-Alkyl-(C₃-C₆-alkinyl)amino, C₂-C₆-

- 70 -

Alkinylcarbonylamino oder C_2 - C_6 -Alkinylcarbonly(C_1 - C_6 -Alkyl)-amino substituiert sein können; und/oder

der Phenylring, der Naphthylring und der 5- oder 6-gliedrige aromatische Ring durch Halogen substituiertes C1-C6-Alkyl, durch Halogen substituiertes C1-C6-Alkoxy, durch Halogen substituiertes Hydroxy-C₁-C₆-alkyl, durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkoxy- C₁-C₆-alkyl, durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkoxy-C₁-C₆-alkoxy, durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkylcarbonyl, durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkylthio, durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkylsulfinyl, durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkylsulfinyl, durch Halogen substituiertes mono-C₁-C₆-Alkylamino, durch Halogen substituiertes di-C₁-C₆-Alkylamino, durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkylcarbonylamino, durch Halogen substituiertes C1-C6-Alkylcarbonly(C1-C6-Alkyl)-amino, durch Halogen substituiertes C2-C6-Alkenyl, durch Halogen substituiertes C₃-C₆-Alkenyloxy, durch Halogen substituiertes Hydroxy-C₃-C₆-alkenyl, durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkoxy-C₂-C₆-alkenyl, durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkoxy-C₃-C₆-alkenyloxy, durch Halogen substituiertes C₂-C₆-Alkenylcarbonyl, durch Halogen substituiertes C2-C6-Alkenylthio, durch Halogen substituiertes C2-C6-Alkenylsulfinyl, durch Halogen substituiertes C2-C6-Alkenylsulfonyl. durch Halogen substituiertes mono- oder di-C3-C6-Alkenylamino, durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkyl-(C₃-C₆-alkenyl)amino, durch Halogen substituiertes C₂-C₆-Alkenylcarbonylamino, durch Halogen substituiertes C2-C6-Alkenylcarbonly(C1-C6-Alkyl)amino, durch Halogen substituiertes C2-C6-Alkinyl, durch Halogen substituiertes C3-C6-Alkinyloxy, durch Halogen substituiertes Hydroxy-C₃-C₆-alkinyl, durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkoxy-C₃-C₆-alkinyl, durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkoxy-C₄-C₆-alkinyloxy, durch Halogen substituiertes C2-C6-Alkinylcarbonyl, durch Halogen substituiertes C2-C6-Alkinylthio, durch Halogen substituiertes C2-C6-Alkinylsulfinyl, durch Halogen substituiertes C2-C6-Alkinylsulfonyl, durch Halogen substituiertes mono- oder di-C3-C6-Alkinylamino, durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkyl-(C₃-C₆-alkinyl)amino, durch Halogen substituiertes C₂-C₆-Alkinylcarbonylamino oder durch Halogen substituiertes C2-C6-Alkinylcarbonly(C1-C6-Alkyl)amino substituiert sein können; und/oder

der Phenylring, der Naphthylring und der 5- oder 6-gliedrige aromatische Ring durch einen Rest der Formel COOR₅₀, CONR₅₁, SO₂NR₅₃R₅₄ oder SO₂OR₅₅ substituiert sein können, worin R₅₀, R₅₁, R₅₂, R₅₃, R₅₄ und R₅₅ unabhängig voneinander Wassersoff, C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl oder C₃-C₆-Alkinyl oder durch Halogen, Hydroxy, Alkoxy, Mercapto, Amino, Cyano, Nitro, Alkylthio, Alkylsulfinyl oder Alkylsulfonyl substituiertes C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl oder C₃-C₆-Alkinyl sind,

R₄ und R₅ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₁₂-Alkyl, C₁-C₁₂-Halogenalkyl, C₁-C₁₂-Hydroxyalkyl, C₃-C₈-Alkenyl, C₃-C₈-Alkinyl, C₁-C₁₀-Alkoxy-C₁-C₈-alkyl, oder C₃-C₈-Alkyl, das ein oder zwei Sauerstoffatome enthalten kann, C1-C10-Alkylthio-C1-C8-alkyl, C3-C8-Cycloalkyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, das 1 oder 2 Heteroatome ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff und Schwefel enthält, C3-C8-Halogencycloalkyl, C3-C8-Halogencycloalkyl, das 1 oder 2 Heteroatome ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff und Schwefel enthält, Phenyl oder mit Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkoxy, Nitro oder Cyano substituiertes Phenyl sind, oder R₄ und R₅ unabhängig voneinander ein 5oder 6-gliedriger Ring sind, der Heteroatome ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff enthalten kann, oder

R4 und R5 gemeinsam mit den Atomen, an die sie gebunden sind, einen 5- bis 8-gliedrigen Ring bilden,

der 1 oder 2 Sauerstoffatome, Schwefelatome oder Gruppen NR6 enthalten kann, worin R₆ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₆-Alkylcarbonyl, C₁-C₆-Alkylsulfonyl, C₃-C₆-Alkenyl oder C₃-C₆-Alkinyl ist, und der mit Halogen, Hydroxy, C₁-C₁₀-Alkyl, C₁-C₁₀-Alkoxy, C₁-C₁₀-Halogenalkyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, Phenyl oder Benzyl substituiert sein kann; oder der mit Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Alkoxy-C₁-C₆-alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkoxy oder Nitro substituiertem Phenyl oder mit Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkoxy oder Nitro substituiertem Benzyl substituiert sein kann; oder der mit CH2-Heteroaryl, wobei der Arylteil 5-oder 6-gliedrig ist, oder mit Halogen, C1-C6-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₆-Cycloalkyl, Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkoxy oder Nitro substituiertem CH2-Heteroaryl, wobei der Arylteil 5-oder 6-gliedrig ist, substituiert sein kann; oder

der mit Heteroaryl, wobei der Arylteil 5- oder 6-gliedrig ist, oder mit Halogen, C1-C6-Alkyl, C1-C₆-Halogenalkyl, Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkoxy, Cycloalkyl oder Nitro substituiertem Heteroaryl, wobei der Arylteil 5-oder 6-gliedrig ist, substituiert sein kann; und der eine annelierte oder spirogebundene 2 bis 6 Kohlenstoffatome enthaltende Alkylenoder Alkenylenkette enthalten kann, welche durch Sauerstoff- oder Schwefelatome unterbrochen sein kann,

WO 01/17973 PCT/EP00/08657

G Wasserstoff, -C(X₁)-R₃₀, -C(X₂)-X₃-R₃₁, -C(X₄)-N(R₃₂)-R₃₃, -SO₂-R₃₄, ein Alkali-, Erdalkali-, Sulfonium- oder Ammoniumkation, -P(X₅)(R₃₅)-R₃₆ oder -CH₂X₆C(X₇)-R₃₇, -CH₂X₈C(X₉)-X₁₀-R₃₈, -CH₂X₁₁C(X₁₂)-N(R₃₉)-R₄₀ oder -CH₂X₁₃SO₂-R₄₁ ist, worin X₁, X₂, X₃, X₄, X₅, X₆, X₇, X₈ X₉, X₁₀, X₁₁, X₁₂ und X₁₃ unabhängig voneinander Sauerstoff oder Schwefel und R₃₀, R₃₁, R₃₂, R₃₃, R₃₄, R₃₅, R₃₆, R₃₇, R₃₈, R₃₉, R₄₀ und R₄₁ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₁₂-Alkyl oder mit Halogen, Formyl, Cyano, Nitro, Tri- C₁-C₆-alkylsilyl, Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl, Amino, C₁-C₆-Alkylamino, Di-C₁-C₆-alkylamino, Mercapto, C₁-C₆-Alkylthio, C₁-C₆-Alkylcarbonyl, C₁-C₆-Alkylthio, C₁-C₆-Alkylcarbonylamino, C₁-C₆-Alkylthiocarbonylamino, C₁-C₆-Alkylthiocarbonylamino, C₁-C₆-Alkylthiocarbonylamino, C₁-C₆-Alkylthiocarbonylamino, C₁-C₆-Alkylthiocarbonylamino, C₁-C₆-Alkylthiocarbonylamino, C₁-C₆-Alkylthiocarbonylamino, C₁-C₆-Alkylthiocarbonylamino, C₁-C₆-Alkylthiocarbonylamino, C₁-C₆-Alkylsulfonyl, C₁-C₆-Alkylsulfonyl, C₁-C₆-Alkylsulfonylamino, C₁-C₆-Alkylsulfonylamino, C₁-C₆-Alkylsulfonylamino, C₁-C₆-Alkoxytmino, Hydroxyimino, Heteroaryl, Benzyloxy, Phenoxy oder Halophenoxy substituiertes C₁-C₁₂-Alkyl; oder

C₂-C₁₂-Alkenyl, C₂-C₁₂-Alkenyl, C₃-C₁₂-Cycloalkyl, mit Halogen, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkylcarbonyloxy, C₁-C₆-Thioalkyl, C₁-C₆-Alkylcarbonylthio, C₁-C₆-Alkylcarbonylamino, Tri- C₁-C₆-alkylsilyl oder Tri- C₁-C₆-alkylsilyloxy substituiertes C₃-C₈-Cycloalkyl; Phenyl oder mit Alkoxy, Halogen, C₁-C₆-Halogenalkyl, Nitro, Cyano, C₁-C₆-Alkylcarbonyloxy, C₁-C₆-Thioalkyl, C₁-C₆-Alkylcarbonylthio, C₁-C₆-Alkylcarbonylamino, Tri- C₁-C₆-alkylsilyl oder Tri- C₁-C₆-alkylsilyloxy substituiertes Phenyl; Heteroaryl oder mit Halogen, C₁-C₆-Halogenalkyl, Nitro, Cyano, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkylcarbonyloxy, C₁-C₆-Thioalkyl, C₁-C₆-Alkylcarbonylthio, C₁-C₆-Alkylcarbonylamino, Tri- C₁-C₆-alkylsilyl oder Tri- C₁-C₆-alkylsilyloxy substituiertes Heteroaryl; bedeuten, und

 $R_{34} \ zusätzlich \ C_2\text{-}C_{20}\text{-}Alkenyl \ oder \ tuiert \ mit \ Halogen, \ C_1\text{-}C_6\text{-}Alkylcarbonyl, \ C_1\text{-}C_6\text{-}} \\ Alkoxycarbonyl, \ C_1\text{-}C_6\text{-}Alkylcarbonyloxy, \ C_1\text{-}C_6\text{-}Alkoxy, \ C_1\text{-}C_6\text{-}Thioalkyl, \ C_1\text{-}C_6\text{-}} \\ Alkylthiocarbonyl, \ C_1\text{-}C_6\text{-}Alkylcarbonylthio, \ C_1\text{-}C_6\text{-}Alkylsulfonyl, \ C_1\text{-}C_6\text{-}Alkylsulfinyl, \ C_1\text{-}C_6\text{-}} \\ Alkylaminosulfonyl, \ Di\text{-}C_1\text{-}C_6\text{-}alkylaminosulfonyl, \ C_1\text{-}C_6\text{-}Alkylsulfonyloxy, \ C_1\text{-}C_6\text{-}} \\ Alkylsulfonylamino, \ C_1\text{-}C_6\text{-}alkylamino, \ Di\text{-}C_1\text{-}C_6\text{-}alkylamino, \ C_1\text{-}C_6\text{-}Alkylcarbonylamino, \ Di\text{-}C_1\text{-}C_6\text{-}alkylcarbonylamino, \ C_3\text{-}C_8\text{-}Cycloalkyl, \ C_3\text{-}C_8\text{Heterocyclyl, \ Tri-}\ C_1\text{-}C_6\text{-}alkylsilyl, \ Tri-}\ C_1\text{-}C_6\text{-}alkylsilyloxy, \ Phenyl, \ substituiertem \ Phenyl, \ Heteroaryl \ oder \ substituiertem \ Heteroaryl \ substituiertes \ C_2\text{-}C_20\text{-}Alkenyl; \ oder \ }$

 C_2 - C_{20} -Alkinyl oder mit Halogen, C_1 - C_6 -Alkylcarbonyl, C_1 - C_6 -Alkoxycarbonyl, C_1 - C_6 -Alkylcarbonyloxy, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Alkylthiocarbonyl, C_1 - C_6 -

WO 01/17973

- 73 -

Alkylcarbonylthio, C₁-C₆-Alkylsulfonyl, C₁-C₆-Alkylsulfinyl, C₁-C₆-Alkylsulfonyl, Di- C₁-C₆-alkylaminosulfonyl, C₁-C₆-Alkylsulfonyloxy, C₁-C₆-Alkylsulfonylamino, C₁-C₆-Alkylamino, Di- C₁-C₆-alkylamino, C₁-C₆-Alkylcarbonylamino, Di- C₁-C₆-alkylcarbonylamino, Cyano, C₃-C₇-Cycloalkyl, C₃-C₇-Heterocyclyl, Tri- C₁-C₆-alkylsilyl, Tri- C₁-C₆-alkylsilyloxy, Phenyl, substituiertem Phenyl, Heteroaryl oder substituiertem Heteroaryl substituiertes C2-C20-Alkinyl: oder

C₃-C₈-Cycloalkyl oder mit Halogen, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Alkylcarbonyloxy, C₁-C₆-Thioalkyl, C₁-C₆-Alkylcarbonylthio, C₁-C₆-Alkylamino, C₁-C₆-Alkylcarbonylamino, Tri- C₁-C₆-alkylsilyl oder Tri- C₁-C₆-alkylsilyloxy substituiertes C₃-C₈-Cycloalkyl; oder

Heteroaryl oder mit Halogen, C₁-C₆-Halogenalkyl, Nitro, Cyano, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Alkylcarbonyloxy, C₁-C₆-Thioalkyl, C₁-C₆-Alkylcarbonylthio, C₁-C₆-Alkylamino, C₁-C₆-Alkylcarbonylamino, Tri- C₁-C₆-alkylsilyl oder Tri- C₁-C₆-alkylsilyloxy substituiertes Heteroaryl; oder

Heteroaryloxy, substituiertes Heteroaryloxy, Heteroarylthio, substituiertes Heteroarylthio. Heteroarylamino, substituiertes Heteroarylamino, Diheteroarylamino, substituiertes Diheteroarylamino, Phenylamino, substituiertes Phenylamino, Diphenylamino, substituiertes Diphenylamino, Cycloalkylamino, substituiertes Cycloalkylamino, Dicycloalkylamino, substituiertes Dicycloalkylamino, Cycloalkoxy oder substituiertes Cycloalkoxy ist, sowie Salze und Diastereomere der Verbindungen der Formel I.

- 2. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man a) eine Verbindung der Formel II mit einer aromatischen Zinkoder Zinnverbindung, einer aromatischen Borsäure, einem aromatischen Borsäureester oder einer aromatischen Grignardverbindung umsetzt, oder b) eine Verbindung der Formel IV oder V mit einem Hydrazin der Formel III umsetzt.
- 3. Herbizides und den Pflanzenwuchs hemmendes Mittel, dadurch gekennzeichnet, daß es auf einem inerten Träger einen herbizid wirksamen Gehalt an Verbindung der Formel I aufweist.
- 4. Verfahren zur Bekämpfung unerwünschten Pflanzenwachstums, dadurch gekennzeichnet, daß man einen Wirkstoff der Formel I, oder ein diesen Wirkstoff enthaltendes

Mittel in einer herbizid wirksamen Menge auf die Pflanzen oder deren Lebensraum appliziert.

- 5. Verfahren zur Hemmung des Pflanzenwachstums, dadurch gekennzeichnet, daß man einen Wirkstoff der Formel I, oder ein diesen Wirkstoff enthaltendes Mittel in einer herbizid wirksamen Menge auf die Pflanzen ode deren Lebensraum appliziert.
- 6. Mittel nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß es ein weiteres Herbizid enthält.
- 7. Mittel nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß es einen Safener enthält.
- 8. Verbindungen der Formel XIX

worin R_0 OR₇, OR₈, NR₇R₉, NR₈R₁₀ oder Cyano und R₀₀ Wasserstoff, OR₇, OR₈, NR₇R₉, NR₈R₁₀ oder Cyano ist, und R₁, R₂ und R₃ sowie R₇ bis R₁₀ die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben, wobei R₁ und R₃ nicht gleichzeitig Wasserstoff sind.

9. Verbindungen der Formel VIII

worin R_1 , R_2 und R_3 die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, und Hal Chlor, Brom oderJod ist, wobei Hal verschieden vonJod ist, wenn R_1 und R_3 Methyl sind, und R_2 Phenyl ist.

10. Verfahren zur Herstellung von Hydrazinen der Formel 16

16,

worin n 2 oder 3, m 2 oder 3 und X eine chemische Bindung, Sauerstoff oder Schwefel ist, dadurch gekennzeichnet, dass man eine Verbindung der Formel 15

15

worin R_{000} C_1 - C_4 Alkyl ist und n, m und X die angegebenen Bedeutungen haben, in wasserfreiern Alkohol mit einem Acylhalogenid oder einer Halogenwasserstoffsäure umsetzt.

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 15. März 2001 (15.03.2001)

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/17973 A3

- (51) Internationale Patentklassifikation7: C07D 498/04, 487/04, 231/32, C07C 69/616, 323/62, 69/734, 69/65, A01N 43/90 // (C07D 498/04, 273:00, 231:00) (C07D 487/04, 273:00, 231:00) (C07D 487/04, 243:00, 231:00)
- (21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/08657

(22) Internationales Anmeldedatum:

5. September 2000 (05.09.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

- (30) Angaben zur Priorität: 1644/99 7. September 1999 (07.09.1999)
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): SYNGENTA PARTICIPATIONS AG [CH/CH]; Schwarzwaldallee 215, CH-4058 Basel (CH).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MAETZKE, Thomas [CH/CH]; Wilhelm-Haas-Weg 12, CH-4142 Münchenstein (CH). WENDEBORN, Sebastian [DE/CH]; Kapellenweg 11, CH-4102 Binningen (CH). STOLLER, André [CH/FR]; 7, rue Charles Wolf, F-68730 Blotzheim (FR).

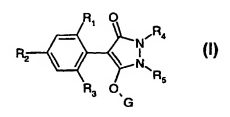
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- Mit internationalem Recherchenbericht.
- Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen.
- (88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 10. Mai 2001

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: NOVEL HERBICIDES
- (54) Bezeichnung: NEUE HERBIZIDE



- (57) Abstract: The invention relates to compounds of formula (I), wherein the substituents have the meaning cited in Claim (1). Said compounds are suitable for utilization as herbicides.
- (57) Zusammenfassung: Verbindungen der Formel (I), worin die Substituenten die in Anspruch (1) angegebenen Bedeutungen besitzen, eignen sich zur Verwendung als Herbizide.

Im. Alonal Application No PCT/EP 00/08657

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07D498/04 C07D487/04 C07D231/32 C07C69/616 C07C323/62 C07C69/734 C07C69/65 A01N43/90 //(C07D498/04,273:00, 231:00),(C07D487/04,273:00,231:00),(C07D487/04,243:00,231:00) According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELOS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C070 C07C A01N

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

CHEM ABS Data, BEILSTEIN Data, EPO-Internal

Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
X	TAMURA, YASUMITSU ET AL: "Nonsteroidal antiinflammatory agents. 3. Synthesis of the positional isomers of 4'-chloro-5-methoxy-3-biphenylylacetic acid and their antiinflammatory and analgesic activities" J. MED. CHEM. (1981), 24(8), 1006-10, XP002160683 Table 2, no. 2d	8	
X	US 4 252 817 A (SANDOZ LTD.) 24 February 1981 (1981-02-24) Example 20, 3-methoxy-4-biphenylacetic acid/	8	

X Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
Special categories of cited documents: 'A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance 'E' earlier document but published on or after the international filing date 'L' document which may throw doubts on priority clalm(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) 'O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means 'P' document published prior to the International filing date but later than the priority date claimed	 *T' tater document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention *X' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone *Y' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. *&' document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
22 February 2001	08/03/2001
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Diederen, J

. . 2

Im. _.tional Application No PCT/EP 00/08657

212 11	A BOOMERIES CONCRETED TO BE BEI EVANT	101/21 00/0803/
Category *	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Calegory	Ollation of document, with indication with the Epperprise	
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 96, no. 5, 1982 Columbus, Ohio, US; abstract no. 34866r, NIPPON SHINYAKU CO. LTD.: "Phenylacetates" page 34900; XP002160689 abstract & JP 56 125338 A (NIPPON SHINYAKU) 1 October 1981 (1981-10-01)	8
X	SUGAI ET AL.: "A versatile synthesis of arylacetones from aryl halides and acetylacetonate" CHEMISTRY LETT., 1982, pages 597-600, XP002160684 Tabelle 1, Eingang 7	9
X	US 2 280 504 A (WERNER ZERWECK AND KARL SCHÜTZ) 21 April 1942 (1942-04-21) Beispiel 5, 3,4-dichlorodiphenyl	9
X	F.H. CASE: "The preparation of 3,4-Dibromodiphenyl" J. AM. CHEM. SOC., vol. 58, 1936, pages 1249-51, XP002160685 the whole document	9
X	ALLEN ET AL.: "Homolytic reactions of polyfluoroaromatic compounds" J. CHEM. SOC. PERKIN TRANS. II, 1983, pages 691-5, XP002160686 Tabelle 1, 3,4-Difluoro-(25)	9
X	DAVIS ET AL.: "The synthesis of certain chelating ditertiary phosphines" J. CHEM. SOC., 1964, pages 3786-90, XP002160687 Seite 3786, Verbindung VIII	9
P,X	WO 00 78712 A (NOVARTIS) 28 December 2000 (2000-12-28) claim 1 2,6-dimethyl-4-(4-pyridyl)-phenyl-malonic acid dinitrile page 28/	1-8

2

In. ational Application No PCT/EP 00/08657

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
P,X	NWOKOGU ET AL.: "Photostimulated Reactions of Phenylacetic Acid Dianions with Aryl Halides. Influence of the Metallic Cation on the Regiochemistry of Arylation" ORG. LETT., vol. 2, no. 17, 26 July 2000 (2000-07-26), pages 2643-6, XP002160688 Schema 2, 8b	8			
Р,Х	WO 00 78881 A (NOVARTIS) 28 December 2000 (2000-12-28) claims 17,18	1-8			
A	WO 92 16510 A (CIBA GEIGY AG) 1 October 1992 (1992-10-01) cited in the application abstract	1-5			
		·			

International application No.

PCT/EP 00/08657

Continuation of Field I.2

Claims Nos. 8-9 (in part)

The initial phase of the search revealed a very large number of documents which are prejudicial as to novelty. This number is so large that it is impossible to establish the scope of protection that could rightfully be sought for the patent claims in their entirety (PCT Article 6).

For these reasons, it appears to be impossible to conduct a meaningful search and/or to compile a complete search report with regard to the entire scope of the aforementioned patent claims.

The applicant is therefore advised that patent claims or sections of patent claims laid to inventions for which no international search report was drafted normally cannot be the subject of an international preliminary examination (PCT Rule 66.1(e)). Similar to the authority entrusted with the task of carrying out the international preliminary examination, the EPO also does not generally carry out a preliminary examination of subject matter for which no search has been conducted. This is also valid in the case when the patent claims have been amended after receipt of the international search report (PCT Article 19), or in the case when the applicant submits new patent claims pursuant to the procedure in accordance with PCT Chapter II.

Information on patent family members

Ir. ational Application No PCT/EP 00/08657

		Chabite attent	Potent family Publication	
Patent document cited in search report		Publication date	Patent family Publication member(s) date	
US 4252817	A	24-02-1981	CH 614707 A 14-12-197 AT 357516 B 10-07-198 AT 173876 A 15-12-197 AU 508681 B 27-03-198 AU 1197076 A 15-09-197 BE 839400 A 10-09-197 CA 1086757 A 30-09-198 DD 125210 A 06-04-197 DK 92176 A,B, 13-09-197 ES 445922 A 16-08-197 FI 760548 A 13-09-197 FR 2303540 A 08-10-197 GB 1546701 A 31-05-197 GB 1546702 A 31-05-197 GB 1546703 A 31-05-197 IE 43704 B 06-05-198 IE 43705 B 06-05-198 IL 49192 A 30-01-198 JP 51113864 A 07-10-197 NL 7602393 A 14-09-197 NZ 180273 A 06-03-197 PT 64886 B 17-11-197 SE 7603053 A 13-09-197 YU 63576 A 31-05-198 ZA 7601524 A 26-10-197 BE 858434 A 06-03-197 FR 2364029 A 07-04-197 NL 7709681 A 10-03-197	0907607667669991116668762788
JP 56125338	A	01-10-1981	NONE	-
US 2280504	A 	21-04-1942	NONE	-
WO 0078712	A	28-12 - 2000 	NONE	-
WO 0078881	A	28-12-2000 	NONE	-
WO 9216510	A	01-10-1992	AT 139768 T 15-07-199 AU 672578 B 10-10-199 AU 1343192 A 21-10-199 BR 9205752 A 08-11-199 CA 2106302 A 20-09-199 CN 1064862 A 30-09-199 DE 69211841 D 01-08-199 DK 577629 T 29-07-199 EG 20108 A 31-07-199 EP 0577629 A 12-01-199 ES 2089506 T 01-10-199 GR 3020400 T 30-09-199 HR 950136 A 31-08-199 JP 6506201 T 14-07-199 MD 960225 A 30-11-199 NZ 241996 A 25-11-199 SI 9210249 A 30-04-199 TR 25475 A 01-05-199	16 12 14 16 17 14 16 17 14 17 14 17 14 15

In: stional Application No
PCT/EP 00/08657

Infor	Information on patent family memb		PCT/EP	00/08657
Patent document cited in search report	Publication date	Patent for member	amily er(s)	Publication date
WO 9216510 A		US 54	06193 A 94890 A 01974 A	09-04-1996 27-02-1996 28-04-1993
·				
		•		

In. lationales Aktenzeichen PCT/EP 00/08657

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07D498/04 C07D487/04 C07D231/32 C07C69/616 C07C323/62 C07C69/734 C07C69/65 A01N43/90 //(C07D498/04,273:00, 231:00),(C07D487/04,273:00,231:00),(C07D487/04,243:00,231:00)

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) $IPK \ 7 \ CO7D \ CO7C \ AO1N$

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

CHEM ABS Data, BEILSTEIN Data, EPO-Internal

Kategorie ^e	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.	
(TAMURA, YASUMITSU ET AL: "Nonsteroidal antiinflammatory agents. 3. Synthesis of the positional isomers of 4'-chloro-5-methoxy-3-biphenylylacetic acid and their antiinflammatory and analgesic activities" J. MED. CHEM. (1981), 24(8), 1006-10, XP002160683 Table 2, no. 2d	8	
X	US 4 252 817 A (SANDOZ LTD.) 24. Februar 1981 (1981-02-24) Example 20, 3-methoxy-4-biphenylacetic acid/	8	

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie
 Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen: 'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist 'E' älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist 'L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) 'O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht 'P' Veröffentlichung, die vor dem Internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist 	 *T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist *X' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Täligkeit beruhend betrachtet werden *Y' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtel werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategone in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist *&' Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
22. Februar 2001	08/03/2001
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter
NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31–70) 340–3016	Diederen, J

· . 2

Int. utionales Aktenzeichen
PCT/EP 00/08657

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN					
(ategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommen	den Teile Betr. Anspruch Nr.			
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 96, no. 5, 1982 Columbus, Ohio, US; abstract no. 34866r, NIPPON SHINYAKU CO. LTD.: "Phenylacetates" Seite 34900; XP002160689 Zusammenfassung & JP 56 125338 A (NIPPON SHINYAKU) 1. Oktober 1981 (1981-10-01)	8			
X	SUGAI ET AL.: "A versatile synthesis of arylacetones from aryl halides and acetylacetonate" CHEMISTRY LETT., 1982, Seiten 597-600, XP002160684 Tabelle 1, Eingang 7	9			
X	US 2 280 504 A (WERNER ZERWECK AND KARL SCHÜTZ) 21. April 1942 (1942-04-21) Beispiel 5, 3,4-dichlorodiphenyl	9			
X	F.H. CASE: "The preparation of 3,4-Dibromodiphenyl" J. AM. CHEM. SOC., Bd. 58, 1936, Seiten 1249-51, XP002160685 das ganze Dokument	9			
X	ALLEN ET AL.: "Homolytic reactions of polyfluoroaromatic compounds" J. CHEM. SOC. PERKIN TRANS. II, 1983, Seiten 691-5, XP002160686 Tabelle 1, 3,4-Difluoro-(25)	9			
X	DAVIS ET AL.: "The synthesis of certain chelating ditertiary phosphines" J. CHEM. SOC., 1964, Seiten 3786-90, XP002160687 Seite 3786, Verbindung VIII	9			
P,X	WO 00 78712 A (NOVARTIS) 28. Dezember 2000 (2000-12-28) Anspruch 1 2,6-dimethyl-4-(4-pyridyl)-phenyl-malonic acid dinitrile Seite 28	1-8			

II. .iationales Aktenzeichen
PCT/EP 00/08657

0.45	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	101721 00708037
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kom	menden Teile Betr. Anspruch Nr.
Ρ,Χ	NWOKOGU ET AL.: "Photostimulated Reactions of Phenylacetic Acid Dianions with Aryl Halides. Influence of the Metallic Cation on the Regiochemistry of Arylation" ORG. LETT., Bd. 2, Nr. 17, 26. Juli 2000 (2000-07-26), Seiten 2643-6, XP002160688 Schema 2, 8b	8
P,X	WO 00 78881 A (NOVARTIS) 28. Dezember 2000 (2000-12-28) Ansprüche 17,18	1-8
Α	WO 92 16510 A (CIBA GEIGY AG) 1. Oktober 1992 (1992-10-01) in der Anmeldung erwähnt Zusammenfassung	1-5

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

Fortsetzung von Feld I.2

Ansprüche Nr.: 8-9 (teilweise)

Die Recherche ergab in ihrer Anfangsphase eine sehr große Zahl neuheitsschädlicher Dokumente. Diese Zahl ist so groß, daß sich unmöglich feststellen lässt, für was in der Gesamtheit der Patentansprüche eventuell nach zu Recht Schutz begehrt werden könnte (Art. 6 PCT).

Aus diesen Gründen erscheint die Durchführung einer sinnvollen Recherche und/oder die Erstellung eines vollständigen Recherchenberichtes bezüglich des gesamten Umfangs der oben genannten Patentanspruche unmöglich.

Der Anmelder wird darauf hingewiesen, daß Patentansprüche, oder Teile von Patentansprüchen, auf Erfindungen, für die kein internationaler Recherchenbericht erstellt wurde, normalerweise nicht Gegenstand einer internationalen vorläufigen Prüfung sein können (Regel 66.1(e) PCT). In seiner Eigenschaft als mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde wird das EPA also in der Regel keine vorläufige Prüfung für Gegenstände durchführen, zu denen keine Recherche vorliegt. Dies gilt auch für den Fall, daß die Patentansprüche nach Erhalt des internationalen Recherchenberichtes geändert wurden (Art. 19 PCT), oder für den Fall, daß der Anmelder im Zuge des Verfahrens gemäß Kapitel II PCT neue Patentanprüche vorlegt.

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Int. .tionales Aktenzeichen
PCT/EP 00/08657

			101/21	
Im Recherchent angeführtes Patent		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 425281	7 A	24-02-1981	CH 614707 A AT 357516 B AT 173876 A AU 508681 B AU 1197076 A BE 839400 A CA 1086757 A DD 125210 A DE 2608697 A DK 92176 A,B, ES 445922 A FI 760548 A FR 2303540 A GB 1546701 A GB 1546702 A GB 1546703 A IE 43704 B IE 43705 B IL 49192 A JP 51113864 A NL 7602393 A NO 760745 A NZ 180273 A PT 64886 B SE 7603053 A YU 63576 A ZA 7601524 A BE 858434 A FR 2364029 A NL 7709681 A	14-12-1979 10-07-1980 15-12-1979 27-03-1980 15-09-1977 10-09-1976 30-09-1980 06-04-1977 23-09-1976 13-09-1976 16-08-1977 13-09-1976 08-10-1976 31-05-1979 31-05-1979 31-05-1981 06-05-1981 07-10-1976 14-09-1976 14-09-1976 14-09-1976 14-09-1976 31-05-1982 26-10-1977 06-03-1978 07-04-1978 10-03-1978
JP 561253	338 A	01-10-1981	KEINE	
US 228050)4 A	21-04-1942	KEINE	
WO 007871	2 A	28-12-2000	KEINE	*****
WO 007888	31 A	28-12-2000	KEINE	
WO 921651	.O A	01-10-1992	AT 139768 T AU 672578 B AU 1343192 A BR 9205752 A CA 2106302 A CN 1064862 A DE 69211841 D DK 577629 T EG 20108 A EP 0577629 A ES 2089506 T GR 3020400 T HR 950136 A IE 920861 A JP 6506201 T MD 960225 A NZ 241996 A SI 9210249 A TR 25475 A	15-07-1996 10-10-1996 21-10-1992 08-11-1994 20-09-1992 30-09-1992 01-08-1996 29-07-1996 31-07-1997 12-01-1994 01-10-1996 30-09-1996 31-08-1997 23-09-1992 14-07-1994 30-11-1997 25-11-1994 30-04-1995 01-05-1993

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Int. .tlonales Aktenzeichen
PCT/EP 00/08657

Im Recherchenbericht	Datum der	Mi	italied(er) der	Datum der
angeführtes Patentdokument	Veröffentlichung	P	itglied(er) der Patentfamilie	Veröffentlichung
WO 9216510 A		US US ZA	5506193 A 5494890 A 9201974 A	09-04-1996 27-02-1996 28-04-1993
			•	